#### (12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

#### (43) 国際公開日 2001年2月8日(08.02.2001)

# (10) 国際公開番号 WO 01/09345 A1

(51) 国際特許分類7: C12N 15/54, 15/55, 9/12, 9/16, 5/10, 1/21, 1/19, C07K 16/40, G01N 33/53, 33/566

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/05060

(22) 国際出願日:

2000年7月28日(28.07.2000)

(25) 国際出願の官語:

日本語

(26) 国際公開の書語:

60/159,590

日本語

(30) 優先権データ:

特願平11/248036 1999年7月29日(29.07.1999) JP 1999年10月18日(18.10.1999) 特願2000/118776 2000年1月11日(11.01.2000) ΤP 2000年2月17日 (17.02.2000) US

60/183,322 特願2000/183767

2000年5月2日(02.05.2000)

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 株式会社 ヘリックス研究所 (HELIX RESEARCH INSTITUTE) [JP/JP]; 〒292-0812 千葉県木更津市矢那1532番地3 Chiba (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 太田紀夫 (OTA, Toshio) [JP/JP]; 〒251-0042 神奈川県藤沢市辻堂新町 1-2-7-105 Kanagawa (JP). 磯貝隆夫 (ISOGAI, Takao) [JP/JP]; 〒300-0303 茨城県稲敷郡阿見町大室511-12 Ibaraki (JP). 西川哲夫 (NISHIKAWA, Tetsuo) [JP/JP]; 〒173-0013 東京都板橋区氷川町27-3-403 Tokyo (JP). 林 浩司 (HAYASHI, Koji) [JP/JP]; 〒299-0125 千 葉県市原市有秋台西1-9-446 Chiba (JP). 齋藤 (SAITO, Kaoru) [JP/JP]; 〒292-0056 千葉県木更津市 木更津2-8-1-201 Chiba (JP). 山本順一 (YAMAMOTO, Jun-ichi) [JP/JP]; 〒292-0041 千葉県木更津市清見台 東3-28-3-A101 Chiba (JP). 石井静子 (ISHII, Shizuko) [JP/JP]; 〒292-0812 千葉県木更津市矢那4508-19-202 Chiba (JP). 杉山友康 (SUGIYAMA, Tomoyasu) [JP/JP]; 〒292-0045 千葉県木更津市清見台2-6-23-102 Chiba

/続葉有》

(54) Title: NOVEL GENES ENCODING PROTEIN KINASE/PROTEIN PHOSPHATASE

(54) 発明の名称: プロテインキナーゼ・プロテインフォスファターゼをコードする新規遺伝子

(57) Abstract: Attempts are made to screen clones having kinase/phosphatase-like structures from clones which have been isolated and determined in structure by Helix Research Institute (Helix Clones; Japanese Patent Application 2000-183767). By subjecting all of the helix clones to homology examination with the use of known kinase/phosphatase amino acid sequences as queries, 12 novel genes are obtained. It is expected that these genes participate in signal transduction in cells. The physiological functions of these genes can be searched by using a reporter gene assay system whereby signal transduction can be detected. These proteins are useful as target molecules in designing drugs for the development of novel drugs.

(57) 要約:

ヘリックス研究所によって単離され構造が決定されたクローン(ヘリックスク 特願 2000-183767) から、キナーゼ・フォスファターゼ様構造を持つ クローンの選択を試みた。既知のキナーゼ・フォスファターゼのアミノ酸配列を クエリーとしたホモロジー検索を全へリックスクローンに対して行うことにより、 12個の新規な遺伝子を取得した。該遺伝子は、細胞内のシグナル伝達に関わって いることが予想される。シグナル伝達を検出可能なレポーター遺伝子アッセイ系 により、本発明の遺伝子の生理機能を検索することが可能であり、本発明のタン バク質は、創薬標的分子として、新たな医薬品の開発の上で有用である。

(JP). 若松 愛 (WAKAMATSU, Ai) [JP/JP]; 〒292-0014 千葉県木更津市高柳1473-4-202 Chiba (JP). 永井啓一 (NAGAI, Keiichi) [JP/JP]; 〒207-0022 東京都東大和市 桜が丘3-44-14-9-204 Tokyo (JP). 大槻哲嗣 (OTSUKI, Tetsuji) [JP/JP]; 〒292-0055 千葉県木更津市朝日 3-1-10-B102 Chiba (JP). 舟橋真一 (FUNAHASHI, Shin-ichi) [JP/JP]; 〒305-0055 茨城県つくば市上原 424-1 Ibaraki (JP). 妹尾千明 (SENOO, Chiaki) [JP/JP]; 〒305-0821 茨城県つくば市春日1-6-2-608 Ibaraki (JP). 根津淳一 (NEZU, Jun-Ichl) [JP/JP]; 〒305-0821 茨城県 つくば市春日1-6-2-103 Ibaraki (JP).

- (74) 代理人: 清水初志、外(SHIMIZU, Hatsushi et al.); 〒 300-0847 茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6階 Ibaraki (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL,

IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### 添付公開書類:

#### 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。 1

#### 明細書

プロティンキナーゼ・プロティンフォスファターゼをコードする新規遺伝子

## 技術分野

本発明は、新規なヒトプロテインキナーゼ、およびプロテインフォスファターゼ、および該タンパク質をコードする遺伝子に関する。

# 背景技術

細胞が正常に分化・増殖し、さらに組織レベルでの機能を発揮していくためには、その必要に応じて細胞が持つ様々な生理機能が正しく調和して制御されなければならない。そのような制御機構の多くにおいて、タンパク質リン酸化酵素/プロティンキナーゼ(以下キナーゼ)、及びタンパク質脱リン酸化酵素/プロティンフォスファターゼ(以下フォスファターゼ)によるタンパク質のリン酸化状態の調節は、中心的な役割を果たしていることがよく知られている。

現在までに多数のキナーゼ遺伝子、フォスファターゼが同定されており、それらは構造的によく保存された非常に大きいタンパク質ファミリーを構成していることが明らかとなっている (Semin Cell Biol 1994 Dec;5(6):367-76; Cell 1995 Jan 27;80(2):225-36; Genes Cells 1996 Feb;1(2):147-69; Trends Biochem Sci 1997 Jan;22(1):18-22; Proc Natl Acad Sci U S A 1999 Nov 23;96(24):13 603-10)。細胞中に非常に多数のキナーゼ・フォスファターゼが存在するということは、すなわち、それだけ多数の細胞内生理機能がキナーゼ・フォスファターゼにより細かく制御されているということを意味する。従って、キナーゼ・フォスファターゼに作用する薬剤は、レセプターアゴニストやレセプターアンタゴニストなどに代表される既存の薬剤よりも、より緻密に生理機能を制御し得る可能性を持つものと考えられる。キナーゼ・フォスファターゼ作用薬は、望ましくない

副作用を主作用からより解離させることが可能な、有益性の高い医薬品となり得ることが期待される。

このようなキナーゼ・フォスファターゼ作用薬を開発するためにはまず、それぞれのキナーゼ・フォスファターゼが関わる細胞内生理機能を特定し、その抑制あるいは活性化が医療上の有益性を持つかどうかについての知見が得られなければならない。しかし、現在までに既に多数のキナーゼ・フォスファターゼが単離され研究されているものの、未だ同定されていない分子も多数存在するものと予想される。また、遺伝子が単離されているものについても、それぞれのキナーゼ・フォスファターゼが関わる細胞内生理機能についての知識は未だ非常に乏しく、そのほとんどは解明されていない状態であると言える。新たなキナーゼ・フォスファターゼを同定し、その生理機能を解明することにより、新たな医薬品の開発や治療法の開発に重要な進展がもたらされることが期待される。

# 発明の開示

本発明は、新規なヒトプロテインキナーゼ、およびプロテインフォスファターゼタンパク質、並びに該タンパク質をコードする遺伝子、加えてそれらの製造および用途の提供を課題とする。

本発明者らは、上記課題を解決するために下記の如く鋭意研究を行った。まず本発明者らは、ヘリックス研究所によって単離され構造が決定されたクローン(以下、ヘリックスクローン; 特願平 11-248036)からキナーゼ・フォスファターゼ様構造を持つクローン (KPクローン)を選択することを試みた。このヘリックスクローンは、[1] オリゴキャップ法による全長率の高い cDNA ライブラリーの作製、および [2] 5 末端側の配列からの全長性の評価システム (EST に対して非全長でないものを除いた上で、ATGpr による評価に基づいて選択)との組み合わせによって取得された、全長である確率の高いクローンである。また、cDNA は哺乳動物細胞用発現ベクターに組み込まれているため、直ちに細胞における発現実

験を行うことが可能である等の利点を有する。

本発明者らは既知のキナーゼ・フォスファターゼのアミノ酸配列をクエリーとしたホモロジー検索を全へリックスクローンに対して行うことにより、12個のクローン「C-NT2RP2000668」、「C-HEMBA1002212」、「C-NT2RM4001411」、「C-NT2RM400 1758」、「C-NT2RP2002710」、「C-NT2RP2004933」、「C-PLACE1011923」、「C-NT2RP200 1839」、「C-HEMBA1006173」、「C-OVARC1000556」、「C-PLACE2000034」、および「C-HEMBA1001019」(以下、KPクローン)を選択した。このKPクローンには、ヒト新規タンパク質をコードする全長 cDNA が含まれている。既知のキナーゼ・フォスファターゼは、その多数が細胞内の様々なシグナル伝達経路に関わっていることが知られており、今回見出したキナーゼ・フォスファターゼ様構造を持つKPクローンも同様に、何らかのシグナル伝達経路に関わっている可能性が考えられる。これらのKPクローンを様々なレボーター遺伝子を用いたアッセイ系において評価していくことにより、その生理機能を類推し、創薬標的分子としてのポテンシャルを探ることが可能であると考えられる。

上記の如く本発明者らは、新規なキナーゼ・フォスファターゼタンパク質を見出し、本発明を完成させた。

即ち本発明は、新規なヒトプロテインキナーゼ、およびプロテインフォスファ ターゼタンパク質、並びに該タンパク質をコードする遺伝子、加えてそれらの製 造および用途に関し、より具体的には、

- 〔1〕 下記 (a) から (d) のいずれかに記載の DNA、
- (a) 配列番号: 2、4、6、8、10、12、14、16、18、20、または 22のいずれかに記載のアミノ酸配列からなるタンパク質をコードする DNA。
- (b) 配列番号: 1、3、5、7、9、11、13、15、17、19、または 21のいずれかに記載の塩基配列のコード領域を含む DNA。
- (c) 配列番号: 2、4、6、8、10、12、14、16、18、20、または2-2のいずれかに記載のアミノ酸配列において-1-若しくは複数のアミノ酸が置

換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列を有し、配列番号:2、4、6、8、10、12、14、16、18、20、または22のいずれかに記載のアミノ酸配列からなるタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードする DNA。

- (d) 配列番号: 1、3、5、7、9、11、13、15、17、19、または 21のいずれかに記載の塩基配列からなる DNA とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、配列番号: 2、4、6、8、10、12、14、16、18、20、または 22 のいずれかに記載のアミノ酸配列からなるタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードする DNA。
- 〔2〕 配列番号: 2、4、6、8、10、12、14、16、18、20、または 20いずれかに記載のアミノ酸配列からなるタンパク質の部分ペプチドをコードする DNA、
- (3) 配列番号:24に記載の塩基配列を含むDNA、
- 〔4〕 〔1〕または〔2〕に記載の DNA によりコードされるタンパク質または その部分ペプチド、
- [5] 配列番号:25に記載のアミノ酸配列を含むポリペプチド、
- (6) (1)から(3)のいずれかに記載のDNAが挿入されたベクター、
- 〔7〕 〔1〕から〔3〕のいずれかに記載の DNA または〔6〕に記載のベクターを保持する宿主細胞、
- 〔8〕 〔7〕に記載の宿主細胞を培養し、該宿主細胞またはその培養上清から 発現させたタンパク質を回収する工程を含む、〔4〕または〔5〕に記載のタン パク質またはペプチドの製造方法、
- (9) (4)または(5)に記載のタンパク質またはペプチドに結合する抗体、
- 〔10〕 配列番号:1、3、5、7、9、11、13、15、17、19、または21のいずれかに記載の塩基配列からなる DNA またはその相補鎖に相補的な少なくとも-1-5-ヌ-ク-レオチドを含むポーリーヌ-ク-レオチド、

- (11) (4)または(5)に記載のタンバク質またはペプチドに結合する化合物のスクリーニング方法であって、
- (a) 該タンパク質またはペプチドに被検試料を接触させる工程、
- (b) 該タンパク質またはペプチドと被検試料との結合活性を検出する工程、
- (c) 該タンパク質またはペプチドに結合する活性を有する化合物を選択する工程、を含む方法を提供するものである。

本発明は、新規なキナーゼ・フォスファターゼをコードするヒト由来遺伝子「C-NT2RP2000668」、「C-HEMBA1002212」、「C-NT2RM4001411」、「C-NT2RM400175 8」、「C-NT2RP2002710」、「C-NT2RP2004933」、「C-PLACE1011923」、「C-NT2 RP2001839」、「C-HEMBA1006173」、「C-OVARC1000556」、「C-PLACE2000034」、「C-HEMBA1001019」を提供する。これらのヒト由来遺伝子 cDNA の塩基配列、および該 cDNA によりコードされるタンパク質のアミノ酸配列の配列番号は以下の通りである。

遺伝子名	cDNA		タンパク質	1
C-NT2RP20006	68」 配列番号:1		配列番号:	2
C-HEMBA10022	12」 配列番号: 3		配列番号:	4
C-NT2RM40014	11」 配列番号:5		配列番号:	6
C-NT2RM40017	58」 配列番号: 7		配列番号:	8
C-NT2RP20027	10」 配列番号: 9	• • • •	配列番号:	1.0
C-NT2RP20049	33」 配列番号: 1	1	配列番号:	1 2
C-PLACE10119	23」 配列番号:1	3	配列番号:	1 4
C-NT2RP20018	39」 配列番号:1	5	配列番号:	1 6
C-HEMBA10061	73」 配列番号:1	7	配列番号:	18
C-0VARC10005	56」 配列番号:1	9	配列番号:	2 0
C-PLACE20000	34配列番号_:_2	-1	配列番号:	- 2-2-

「C-HEMBA1001019」 配列番号: 23

また、「C-HEMBA1001019」については、配列番号:2.3 に示す cDNA の部分断片の塩基配列を配列番号:2.4 に、該 cDNA 断片によってコードされるタンパク質のアミノ酸配列を配列番号:2.5 に示す。

本明細書において、特に断りがない限り、本発明の上記遺伝子「C-NT2RP20006 68」、「C-HEMBA1002212」、「C-NT2RM4001411」、「C-NT2RM4001758」、「C-NT 2RP2002710」、「C-NT2RP2004933」、「C-PLACE1011923」、「C-NT2RP2001839」、「C-HEMBA1006173」、「C-OVARC1000556」、「C-PLACE2000034」、および「C-HE MBA1001019」をまとめて「KP遺伝子」、それぞれの遺伝子によってコードされるタンパク質(「C-HEMBA1001019」については、配列番号:25に示すアミノ酸配列からなるタンパク質)をまとめて「KPタンパク質」と表記する。

本発明のKPタンパク質は、ヘリックス研究所によって単離され、構造が決定されたクローンから、キナーゼ・フォスファターゼ様の構造を有するクローンとして選択された。キナーゼ・フォスファターゼによるタンパク質のリン酸化状態の調節は、細胞の正常な分化・増殖、および細胞レベルでの生理機能にとって中心的な役割を担っている。従って、本発明のタンパク質は、生体において重要な機能を担う分子であると考えられ、医薬品開発の上で標的分子として有用である。また、本発明のKPタンパク質は、タンパク質をリン酸化、脱リン酸化するための試薬として用いることも考えられる。

ヘリックスクローンは、特殊な方法により作製されており、高確率で全長鎖の cDNA を含むことが期待され (特願平 11-248036、特願 2000-118776、特願 2000-183767)、該 cDNA は哺乳類用発現ベクターに組み込まれているため、直ちに細胞における発現実験を行うことが可能である。従って、これらベクターを様々なレボーター遺伝子を用いたアッセイ系に順次供していくことによって、その生理的機能に関する情報を得ることが可能である。既知のキナーゼ・フォスファターゼは、その多数が細胞内の様々なシグナル伝達経路に関わっていることが知られて

おり、本発明のKP遺伝子も同様にシグナル伝達経路に関わっていることが考えられる。本発明の遺伝子について、既知のシグナル伝達を検出することが可能なレポーター遺伝子アッセイ系を用い、機能スクリーニングを行うことにより、様々な生理機能に関与する可能性を網羅的に検索することが可能である。

レポーター遺伝子を用いたアッセイ系は、多種多様の細胞内生理機能を、同一 のフォーマットによって簡便に評価することができる優れた実験系である。具体 的には、次のようなレポーター遺伝子アッセイにより機能スクリーニングを行う。 本発明のKP遺伝子を含むベクターを、各種エンハンサーエレメントを持つレポ ーター遺伝子と共に宿主細胞に導入し、KP遺伝子を発現させる。KP遺伝子を 含むベクターを導入しない対照細胞と比較して、レポーター遺伝子の発現が変化 した場合、エンハンサーエレメントに対して該KP遺伝子によってコードされる タンパク質が作用したものと判断することができる。種々のエンハンサーエレメ ントについて、本発明のKP遺伝子が作用するか否かを検討することにより、本 発明のKP遺伝子の生理機能について有益な情報が得られることが期待される。 多数のエンハンサーエレメントについて、該エレメントに作用するシグナル伝達 系、およびそのエンハンサーエレメントによって調節を受けている機能遺伝子等 に関する大量の情報が既に知られている。従って、被検KP遺伝子があるエンハ ンサーエレメントに対して作用することが示されれば、そのエンハンサーエレメ ントに関する既知の情報から、そのKP遺伝子が関わる生理機能を類推すること が可能である。

機能スクリーニングにおいては、KP遺伝子を単独で発現させた場合の作用と 共に、何らかの刺激を加え、その作用に対するKP遺伝子の及ぼす影響を調べる ことも有益である。すなわち、KP遺伝子単独では作用を示さない場合において も、既知の刺激による特定のエレメントの活性化に対して、共発現させたKP遺 伝子が、その活性化作用をさらに促進、あるいは抑制する可能性が考えられる。 既知の刺激としては、例えば、細胞表面レセプターのリガンドー(インターロイキ ン類、増殖因子類、TGF-βファミリー、TNF-αファミリー、ホルモン類、低分子化合物等)、細胞内シグナル伝達に関わる因子(各種キナーゼ、各種フォスファターゼ、低分子量 G タンパク質結合タンパクファミリー、Smad ファミリー、STATファミリー、TRAFファミリー、細胞表面レセプター等)の発現、およびストレス刺激(酸化ストレス、機械的ストレス、熱ストレス等)などを挙げることができる。

レボーター遺伝子を用いたアッセイは、当業者によって一般的に使用される市販の各種キットを用いて実施することができる。例えば、Clontech 社の Mercury Pathway Profiling Systems、Stratagene 社の PathDetectR Trans-Reporting System、および PathDetectR Cis-Reporting System 等のキットを挙げることができる。また、文献に記載されている標準的な方法(Overview of Genetic Report er Systems. In Current Protocols in Molecular Biology, Ed. Ausubel, F. M. et al., (Wiley & Sons, NY) Unit 9.6 (1995); Molecular Cloning: A Labora tory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press (Cold Spring Harbor, NY (1989))に従って実施することができる。

レポーター遺伝子としてルシフェラーゼ遺伝子を使用する場合、このルシフェラーゼ活性の測定は、例えば、Promega 社の Dual-Luciferase<sup>TM</sup> Reporter Assay System などを用いた標準的な方法によって測定することができる。

上記機能スクリーニングにおいて使用できるレポーター遺伝子としては、ルシフェラーゼ遺伝子の他、例えば、分泌性アルカリフォスファターゼ遺伝子、クロラムフェニコールアセチルトランスフェラーゼ (CAT) 遺伝子、およびβ-ガラクトシダーゼ遺伝子等を挙げることができる。また、レポーターアッセイに用いるエンハンサーエレメントとしては、血清反応性エレメント (Serum Response Element: SRE)、cAMP 反応性エレメント (cAMP Response Element: CRE)、TPA 反応性エレメント (TPA Response Element: TRE)、NF κ B (Nuclear factor of κ B cell) 結合エレメント、熱ショック反応性エレメント、(Heat-shock-Response-El-

ement: HRE)、グルココルチコイド反応性エレメント(Glucocorticoid Respons e Element: GRE)、AP1(Activator protein(1: c-jun/c-fos 複合体)結合エレメント、NFAT(Nuclear Factor of Activated T-cells)結合エレメント、p53 結合エレメント、インターフェロンγ活性化エレメント(Interferon Gamma Activated Sequence: GAS)、インターフェロン反応性エレメント(Interferon-Stimulated Response Element: ISRE)、E2F 結合エレメント、STAT ファミリー結合エレメント、Smad ファミリー結合エレメント、TCF/LEF 結合エレメント、GATA ファミリー結合エレメント、ステロール調節エレメント(Sterol Regulatory Element: SRE)、IRF(Interferon Regulatory Factor)ファミリー結合エレメント、PPARγ結合エレメント、および AhR 結合エレメントを例示することができる。

また、レポーターアッセイに用いる宿主細胞としては、293、Hela、NIH3T3、C V-1、Jurkat、血管平滑筋細胞、血管内皮細胞、および心筋細胞を例示することが できる。

本発明は、また、ヒトKPタンパク質(配列番号:2、4、6、8、10、12、14、16、18、20、22、または25)と機能的に同等なタンパク質を包含する。このようなタンパク質には、例えば、ヒトKPタンパク質の変異体、ホモログ、バリアント等が含まれる。ここで「機能的に同等」とは、対象となるタンパク質がKPタンパク質と同様に、タンパク質をリン酸化する機能および/またはタンパク質を脱リン酸化する機能を有することを指す。目的のタンパク質が、タンパク質をリン酸化するか否かは以下の手法により判定することができる。

キナーゼタンパク質と基質タンパク質を適当な反応液中で混合し、ATP 存在下で反応を行った後、基質タンパク質のリン酸化状態を測定することによりリン酸化活性を判定することができる。キナーゼタンパク質は適当な細胞株や、組織の抽出物から一般的な生化学的な方法により精製したものを使用することができる。また、哺乳動物細胞(COS7、CV-1、HEK293、HeLa、Jurkat、NIH3T3 など)や、昆虫細胞-(Sf9-など)-、大腸菌-(E.-coli)、酵母などにキナーゼタンパク質を発現

する遺伝子を導入し、大量発現させたキナーゼタンパク質を用いることもできる。 [ $\gamma$ -32P] ATP などの、放射性同位元素で標識された ATP を用いることにより、基質タンパクのリン酸化状態を、液体シンチレーションカウンターや、オートラジオグラフィーなどにより測定することができる。

また、リン酸化タンパク特異的抗体などを用い、ELISA (enzyme-linked immun osorbent assay) や、ウエスタンブロット法などにより基質タンパクのリン酸化状態を測定することができる。基質タンパクとしては、特定のキナーゼに特異的なタンパク質を用いることもできるし、カゼインや、ヒストン、ミエリン塩基性タンパク (MBP) といった様々なキナーゼにより非特異的にリン酸化されることが知られているタンパク質を用いることもできる。あるいは、リン酸化される配列を持つ合成ペプチドなども用いることができる。

また、キナーゼタンパク質自身のリン酸化(自己リン酸化)を測定することによってもリン酸化活性を判定することもできる。より具体的には、Protein Phos phorylation: A Practical Approach. First Edition (Hardie DG.等 著、Oxf ord University Press.、1993)などの成書に記載の一般的な方法に従って行うことができる。

目的のタンパク質が、タンパク質を脱リン酸化するか否かは以下の手法により 判定することができる。

フォスファターゼタンパク質とあらかじめリン酸化された基質タンパク質を適当な反応液中で混合し反応を行い、基質タンパクのリン酸化程度の減少を測定すること、あるいは基質タンパク質より遊離したリン酸の量を測定することにより脱リン酸化活性を判定することができる。フォスファターゼタンパク質としては、上記のリン酸化活性の判定の場合と同様にして調製したものを使用することができる。基質タンパク質としては、上記のリン酸化活性の判定の場合と同じものを使用することができる。また、ホスホリラーゼ、ホスホリラーゼキナーゼなども基質タンパクとして使用することができる。基質タンパク質をあらかじめリン酸ー

化するためには、ホスホリラーゼキナーゼ、プロテインキナーゼ A、EGF レセプターなどのチロシンキナーゼなどの適当なキナーゼによりリン酸化すればよい。基質タンパク質のリン酸化状態は、上記のリン酸化活性の判定の場合と同様の方法により測定することができる。より具体的には、Protein Phosphorylation: A Practical Approach. First Edition (Hardie DG.等 著、Oxford University Press.、1993) などの成書に記載の一般的な方法に従って行うことができる。

また、被検タンパク質によってリン酸化、脱リン酸化される基質タンパク質の同定は、ファージベクターなどを用いた cDNA 発現ライブラリーを発現させ、それぞれのクローンから発現されるタンパク質が被検タンパク質の基質となるかどうかを判定することにより基質タンパクを同定することができる。より具体的には、EMBO J. (1997) 16:1921-1933.に記載の方法を参考に行うことができる。また、酵母ツーハイブリッドスクリーニング法などにより、被検タンパク質と結合するタンパク質を同定することにより、基質タンパクを同定することができる。より具体的には、EMBO J. (1997) 16:1909-1920.に記載の方法を参考に行うことができる。

あるタンパク質と機能的に同等なタンパク質を調製するための、当業者によく知られた方法としては、タンパク質に変異を導入する方法が知られている。例えば、当業者であれば、部位特異的変異誘発法(Hashimoto-Gotoh, T. et al. (1995) Gene 152, 271-275、Zoller, MJ, and Smith, M.(1983) Methods Enzymol. 100, 468-500、Kramer, W. et al. (1984) Nucleic Acids Res. 12, 9441-9456、Kramer W, and Fritz HJ(1987) Methods. Enzymol. 154, 350-367、Kunkel, TA(1985) Proc Natl Acad Sci USA. 82, 488-492、Kunkel (1988) Methods Enzymol. 85, 2763-2766) 等を用いて、ヒトKPタンパク質(配列番号: 2、4、6、8、10、12、14、16、18、20、22、または25)のアミノ酸に適宜変異を導入することにより、該タンパク質と機能的に同等なタンパク質を調製することができる。また、アミノ酸の変異は自然界においても生じうる。このように、

ヒトKPタンパク質(配列番号:2、4、6、8、10、12、14、16、18、20、22、または25)のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が変異したアミノ酸配列を有し、該タンパク質と機能的に同等なタンパク質もまた本発明のタンパク質に含まれる。このような変異体における、変異するアミノ酸数は、通常、50アミノ酸以内であり、好ましくは30アミノ酸以内であり、さらに好ましくは10アミノ酸以内(例えば、5アミノ酸以内)であると考えられる。

変異するアミノ酸残基においては、アミノ酸側鎖の性質が保存されている別のアミノ酸に変異されることが望ましい。例えばアミノ酸側鎖の性質としては、疎水性アミノ酸 (A, I, L, M, F, P, W, Y, V)、親水性アミノ酸 (B, D, N, C, E, Q, G, H, K, S, T)、脂肪族側鎖を有するアミノ酸 (G, A, V, L, I, P)、水酸基含有側鎖を有するアミノ酸 (S, T, Y)、硫黄原子含有側鎖を有するアミノ酸 (C, M)、カルボン酸及びアミド含有側鎖を有するアミノ酸 (D, N, E, Q)、塩基含有側鎖を有するアミノ離 (B, K, H)、芳香族含有側鎖を有するアミノ酸 (H, F, Y, W) を挙げることができる (括弧内はいずれもアミノ酸の一文字表記を表す)。

あるアミノ酸配列に対する1又は複数個のアミノ酸残基の欠失、付加および/ または他のアミノ酸による置換により修飾されたアミノ酸配列を有するタンパク 質がその生物学的活性を維持することはすでに知られている (Mark, D. F. et a l., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1984) 81, 5662-5666 、Zoller, M. J. & Sm ith, M. Nucleic Acids Research (1982) 10, 6487-6500 、Wang, A. et al., S cience 224, 1431-1433 、Dalbadie-McFarland, G. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1982) 79, 6409-6413 )。

ヒトKPタンパク質のアミノ酸配列に複数個のアミノ酸残基が付加されたタンパク質には、ヒトKPタンパク質を含む融合タンパク質が含まれる。融合タンパク質は、ヒトKPタンパク質と他のペプチド又はタンパク質とが融合したものであり、本発明に含まれる。一融合タンパク質を作製する方法は、ヒート-K-P-タンパク

質(配列番号:2、4、6、8、10、12、14、16、18、20、22、 または25)をコードする DNA と他のペプチド又はタンパク質をコードする DNA をフレームが一致するように連結してこれを発現ベクターに導入し、宿主で発現 させればよく、当業者に公知の手法を用いることができる。本発明のタンパク質 との融合に付される他のペプチド又はタンパク質としては、特に限定されない。 本発明のタンパク質との融合に付される他のペプチドとしては、例えば、FLAG (Hopp, T. P. et al., BioTechnology (1988) 6, 1204-1210 )、6個のHis (ヒ スチジン) 残基からなる 6×His、10×His、インフルエンザ凝集素(HA)、ヒト c -myc の断片、VSV-GP の断片、p18HIV の断片、T7-tag、HSV-tag 、E-tag 、SV40T 抗原の断片、lck tag、α-tubulinの断片、B-tag 、Protein C の断片等の公知 のペプチドを使用することができる。また、本発明のタンパク質との融合に付さ れる他のタンパク質としては、例えば、GST(グルタチオンーSートランスフェラ -ゼ)、 $\mathrm{HA}$ (インフルエンザ凝集素)、イムノグロブリン定常領域、 $\beta$ -ガラク トシダーゼ、MBP (マルトース結合タンパク質)等が挙げられる。市販されている これらペプチドまたはタンバク質をコードする DNA を本発明のタンバク質をコー ドするDNAと融合させ、これにより調製された融合DNAを発現させることにより、 融合タンパク質を調製することができる。

また、あるタンパク質と機能的に同等なタンパク質を調製する当業者によく知られた他の方法としては、ハイブリダイゼーション技術 (Sambrook, Jet al., Molecular Cloning 2nd ed., 9.47-9.58, Cold Spring Harbor Lab. press, 1989) を利用する方法が挙げられる。即ち、当業者であれば、ヒトKPタンパク質をコードする DNA 配列 (配列番号:1、3、5、7、9、11、13、15、17、19、21、または23) もしくはその一部を基に、これと相同性の高い DNA を単離して、該 DNA からヒトKPタンパク質と機能的に同等なタンパク質を単離することも通常行いうることである。本発明には、ヒトKPタンパク質を単離することも通常行いうることである。本発明には、ヒトKPタンパク質を機能的に同るDNAとハイブリダイズする。DNA-がコード・レー・ヒトKPタンパク質と機能的に同る

等なタンパク質が含まれる。このようなタンパク質としては、例えば、ヒトおよび他の哺乳動物のホモログ(例えば、マウス、ラット、ウサギ、ウシなどがコードするタンパク質)が挙げられる。

ヒトKPタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードする DNA を単離する ためのハイブリダイゼーションの条件は、当業者であれば適宜選択することがで きる。ハイブリダイゼーションの条件としては、例えば、低ストリンジェントな 条件が挙げられる。低ストリンジェントな条件とは、ハイブリダイゼーション後 の洗浄において、例えば 42℃、2×SSC、0.1%SDS の条件であり、好ましくは 50℃、  $2 \times SSC$ 、0.1% SDS の条件である。より好ましいハイブリダイゼーションの条件 としては、高ストリンジェントな条件が挙げられる。高ストリンジェントな条件 とは、例えば 65°C、0.1×SSC 及び 0.1%SDS の条件である。これらの条件におい て、温度を上げる程に高い相同性を有する DNA が効率的に得られることが期待で きる。但し、ハイブリダイゼーションのストリンジェンシーに影響する要素とし ては温度や塩濃度など複数の要素が考えられ、当業者であればこれら要素を適宜 選択することで同様のストリンジェンシーを実現することが可能である。ハイブ リダイゼーションの条件に関するさらなる指針は、例えば Sambrook ら(1989, Mo lecular Cloning, A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Press, N. Y.), および Ausubel ら(1995, Current Protocols in Molecular Biology, John Wile y & Sons, N. Y.)にユニット 2.10 により、当技術分野において容易に入手可能で ある。

また、ハイブリダイゼーションにかえて、ヒトKPタンパク質をコードする DN A (配列番号:1、3、5、7、9、11、13、15、17、19、21、または 23) の配列情報を基に合成したプライマーを用いる遺伝子増幅法、例えば、ポリメラーゼ連鎖反応 (PCR) 法を利用して単離することも可能である。

これらハイブリダイゼーション技術や遺伝子増幅技術により単離される DNA がコードする、ヒト-K-P-タンバク質と機能的に同等なタンパク質は、通常、ヒト-K-

Pタンパク質 (配列番号: 2、4、6、8、10、12、14、16、18、20、22、または25) とアミノ酸配列において高い相同性を有する。本発明のタンパク質には、ヒトK Pタンパク質と機能的に同等であり、かつ配列番号: 2、4、6、8、10、12、14、16、18、20、22、または25に示されるアミノ酸配列と高い相同性を有するタンパク質も含まれる。高い相同性とは、アミノ酸レベルにおいて、通常、少なくとも65%以上の同一性、好ましくは75%以上の同一性、さらに好ましくは85%以上の同一性、さらに好ましくは95%以上の同一性を指す。タンパク質の相同性を決定するには、文献 (Wilbur, W. J. and Lipman, D. J. Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1983) 80,726-730)に記載のアルゴリズムにしたがえばよい。

本発明のタンパク質は、後述するそれを産生する細胞や宿主あるいは精製方法により、アミノ酸配列、分子量、等電点又は糖鎖の有無や形態などが異なり得る。しかしながら、得られたタンパク質が、ヒトKPタンパク質と同等の機能を有している限り、本発明に含まれる。例えば、本発明のタンパク質を原核細胞、例えば大腸菌で発現させた場合、本来のタンパク質のアミノ酸配列のN末端にメチオニン残基が付加される。本発明のタンパク質はこのようなタンパク質も包含する。

本発明のタンパク質は、当業者に公知の方法により、組み換えタンパク質として、また天然のタンパク質として調製することが可能である。組み換えタンパク質であれば、本発明のタンパク質をコードする DNA(例えば配列番号:1、3、5、7、9、11、13、15、17、19、21、または23に記載の塩基配列を有する DNA)を、適当な発現ベクターに組み込み、これを適当な宿主細胞に導入して得た形質転換体を回収し、抽出物を得た後、イオン交換、逆相、ゲル濾過などのクロマトグラフィー、あるいは本発明のタンパク質に対する抗体をカラムに固定したアフィニティークロマトグラフィーにかけることにより、または、さらにこれらのカラムを複数組み合わせることにより精製し、調製することが可能であ

また、本発明のタンパク質をグルタチオン S-トランスフェラーゼタンパク質との融合タンパク質として、あるいはヒスチジンを複数付加させた組み換えタンパク質として宿主細胞(例えば、動物細胞や大腸菌など)内で発現させた場合には、発現させた組み換えタンパク質はグルタチオンカラムあるいはニッケルカラムを用いて精製することができる。融合タンパク質の精製後、必要に応じて融合タンパク質のうち、目的のタンパク質以外の領域を、トロンピンまたはファクターXaなどにより切断し、除去することも可能である。

天然のタンパク質であれば、当業者に周知の方法、例えば、本発明のタンパク質を発現している組織や細胞の抽出物に対し、後述する本発明のタンパク質に結合する抗体が結合したアフィニティーカラムを作用させて精製することにより単離することができる。抗体はポリクローナル抗体であってもモノクローナル抗体であってもよい。

本発明は、また、本発明のタンパク質の部分ペプチドを包含する。本発明の部分ペプチドは、少なくとも7アミノ酸以上、好ましくは8アミノ酸以上、さらに好ましくは9アミノ酸以上のアミノ酸配列からなる。該部分ペプチドは、例えば、本発明のタンパク質に対する抗体の作製、本発明のタンパク質に結合する化合物のスクリーニングや、本発明のタンパク質の促進剤や阻害剤のスクリーニングに利用し得る。また、本発明のタンパク質のアンタゴニストや競合阻害剤になり得る。本発明の部分ペプチドは、遺伝子工学的手法、公知のペプチド合成法、あるいは本発明のタンパク質を適切なペプチダーゼで切断することによって製造することができる。ペプチドの合成は、例えば、固相合成法、液相合成法のいずれによってもよい。

本発明のタンパク質をコードする DNA は、上述したような本発明のタンパク質の in vivo や in vitro における生産に利用される他、例えば、本発明のタンパク質をコードする遺伝子の異常に起因する疾患や本発明のタンパク質により治療可能な疾患の遺伝子治療などへの応用も考えられる。本発明の-DNA-は、本発明の-

タンバク質をコードしうるものであればいかなる形態でもよい。即ち、mRNA から合成された cDNA であるか、ゲノム DNA であるか、化学合成 DNA であるかなどを問わない。また、本発明のタンバク質をコードしうる限り、遺伝暗号の縮重に基づく任意の塩基配列を有する DNA が含まれる。

本発明のDNAは、当業者に公知の方法により調製することができる。例えば、本発明のタンパク質を発現している細胞より cDNA ライブラリーを作製し、本発明のDNAの配列 (例えば、配列番号:1、3、5、7、9、11、13、15、17、19、21、または23)の一部をプローブにしてハイブリダイゼーションを行うことにより調製できる。cDNA ライブラリーは、例えば、文献 (Sambrook, J. et al., Molecular Cloning、Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989))に記載の方法により調製してもよいし、市販のDNA ライブラリーを用いてもよい。また、本発明のタンパク質を発現している細胞よりRNA を調製し、逆転写酵素により cDNA を合成した後、本発明のDNA の配列 (例えば、配列番号:1、3、5、7、9、11、13、15、17、19、21、または23)に基づいてオリゴDNA を合成し、これをプライマーとして用いて PCR 反応を行い、本発明のタンパク質をコードする cDNA を増幅させることにより調製することも可能である。

また、得られた cDNA の塩基配列を決定することにより、それがコードする翻訳 領域を決定でき、本発明のタンパク質のアミノ酸配列を得ることができる。また、 得られた cDNA をプローブとしてゲノム DNA ライブラリーをスクリーニングする ことにより、ゲノム DNA を単離することができる。

具体的には、次のようにすればよい。まず、本発明のタンパク質を発現する細胞、組織、臓器から、mRNA を単離する。mRNA の単離は、公知の方法、例えば、グアニジン超遠心法(Chirgwin, J. M. et al., Biochemistry (1979) 18, 5294-52 99)、AGPC 法 (Chomczynski, P. and Sacchi, N., Anal. Biochem. (1987) 162, 156-159) 等により全 RNA を調製し、mRNA Purification Kit (Pharmacia) 等を

使用して全 RNA から mRNA を精製する。また、QuickPrep mRNA Purification Kit (Pharmacia) を用いることにより mRNA を直接調製することもできる。

得られた mRNA から逆転写酵素を用いて cDNA を合成する。cDNA の合成は、 AMV Reverse Transcriptase First-strand cDNA Synthesis Kit (生化学工業)等を 用いて行うこともできる。また、本明細書に記載されたブライマー等を用いて、5 '-Ampli FINDER RACE Kit (Clontech 製)およびポリメラーゼ連鎖反応 (polymer ase chain reaction; PCR)を用いた 5'-RACE 法(Frohman, M. A. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. (1988) 85, 8998-9002; Belyavsky, A. et al., Nu cleic Acids Res. (1989) 17, 2919-2932) に従い、cDNA の合成および増幅を行うことができる。

得られた PCR 産物から目的とする DNA 断片を調製し、ベクターDNA と連結する。 さらに、これより組換えベクターを作製し、大腸菌等に導入してコロニーを選択して所望の組換えベクターを調製する。目的とする DNA の塩基配列は、公知の方法、例えば、ジデオキシヌクレオチドチェインターミネーション法により確認することができる。

また、本発明のDNAにおいては、発現に使用する宿主のコドン使用頻度を考慮して、より発現効率の高い塩基配列を設計することができる(Grantham, R. et al., Nucelic Acids Research (1981) 9, r43-74 )。また、本発明のDNAは、市販のキットや公知の方法によって改変することができる。改変としては、例えば、制限酵素による消化、合成オリゴヌクレオチドや適当なDNAフラグメントの挿入、リンカーの付加、開始コドン (ATG) および/または終止コドン (TAA、TGA、又はTAG) の挿入等が挙げられる。

本発明の DNA は、具体的には、次の塩基配列領域からなる DNA を包含する。

- ・配列番号:1の塩基配列において 109 位の塩基 A から 1713 位の塩基 T
- ・配列番号: 3 の塩基配列において 170 位の塩基 A から 1135 位の塩基 C
- <u>・配列番号:5 の塩基配列において-173 位の塩基 A-から-1450 位の塩基 A-</u>

配列番号:7の塩基配列において3位の塩基Aから1916位の塩基A

・配列番号: 9の塩基配列において 71 位の塩基 A から 2479 位の塩基 G

・配列番号: 1 1 の塩基配列において 215 位の塩基 A から 1576 位の塩基 C

・配列番号: 13の塩基配列において773位の塩基 Aから2179位の塩基 C

・配列番号: 15の塩基配列において23位の塩基Aから2290位の塩基G

・配列番号: 17の塩基配列において67位の塩基Aから690位の塩基G

・配列番号: 19の塩基配列において1357位の塩基 Aから1929位の塩基 A

・配列番号: 2 1 の塩基配列において 40 位の塩基 A から 2415 位の塩基 C

・配列番号:23の塩基配列において1371位の塩基 Aから1494位の塩基 A

本発明のDNA はまた、配列番号:1、3、5、7、9、11、13、15、17、19、21、または23に示す塩基配列からなるDNAとハイブリダイズするDNAであり、且つ上記本発明のタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードするDNAを含む。ハイブリダイゼーションにおける条件は当業者であれば適宜選択することができるが、具体的には上記した条件を用いることができる。これらの条件において、温度を上げる程に高い相同性を有するDNAを得ることができる。上記のハイブリダイズするDNAは、好ましくは天然由来のDNA、例えばcDNA又は染色体DNAである。

本発明は、また、本発明の DNA が挿入されたベクターを提供する。本発明のベクターとしては、宿主細胞内において本発明の DNA を保持したり、本発明のタンパク質を発現させるために有用である。

ベクターとしては、例えば、大腸菌を宿主とする場合には、ベクターを大腸菌 (例えば、JM109、DH5α、HB101、XL1Blue) などで大量に増幅させ大量調製する ために、大腸菌で増幅されるための「ori」をもち、さらに形質転換された大腸菌の選抜遺伝子 (例えば、なんらかの薬剤 (アンピシリンやテトラサイクリン、カナマイシン、クロラムフェニコール) により判別できるような薬剤耐性遺伝子)

を有すれば特に制限はない。ベクターの例としては、M13 系ベクター、pUC 系ベクター、pBR322、pBluescript、pCR-Script などが挙げられる。また、cDNA のサブクローニング、切り出しを目的とした場合、上記ベクターの他に、例えば、pGEM-T、pDIRECT、pT7 などが挙げられる。本発明のタンパク質を生産する目的においてベクターを使用する場合には、特に、発現ベクターが有用である。発現ベクターとしては、例えば、大腸菌での発現を目的とした場合は、ベクターが大腸菌で増幅されるような上記特徴を持つほかに、宿主を JM109、DH5 α、HB101、XL1-Blue などの大腸菌とした場合においては、大腸菌で効率よく発現できるようなプロモーター、例えば、lac2 プロモーター(Ward ら,Nature(1989)341,544-546;FASEB J.(1992)6,2422-2427)、araB プロモーター(Better ら,Science(1988)240,1041-1043 )、または T7 プロモーターなどを持っていることが不可欠である。このようなベクターとしては、上記ベクターの他に pGEX-5X-1(ファルマシア社製)、「Q1Aexpress system」(キアゲン社製)、pEGFP、または pET(この場合、宿主は T7 RNA ポリメラーゼを発現している BL21 が好ましい)などが挙げられる。

また、ベクターには、ポリベブチド分泌のためのシグナル配列が含まれていて もよい。タンパク質分泌のためのシグナル配列としては、大腸菌のベリプラズム に産生させる場合、pelB シグナル配列 (Lei, S. P. et al J. Bacteriol. (1987) 169, 4379 )を使用すればよい。宿主細胞へのベクターの導入は、例えば塩化カ ルシウム法、エレクトロポレーション法を用いて行うことができる。

大腸菌以外にも、例えば、本発明のタンパク質を製造するためのベクターとしては、哺乳動物由来の発現ベクター(例えば、pcDNA3 (インビトロゲン社製)や、pEGF-BOS (Nucleic Acids. Res.1990, 18(17),p5322)、pEF、pCDM8)、昆虫細胞由来の発現ベクター(例えば「Bac-to-BAC baculovairus expression system」(ギブコ BRL 社製)、pBacPAK8)、植物由来の発現ベクター(例えば pMH1、pMH2)、動物ウィルス由来の発現ベクター(例えば、pHSV、pMV、pAdexLcw-)、レトロウー

ィルス由来の発現ベクター (例えば、pZIPneo)、酵母由来の発現ベクター (例えば、「Pichia Expression Kit」 (インピトロゲン社製)、pNV11、SP-Q01)、枯草菌由来の発現ベクター (例えば、pPL608、pKTH50) が挙げられる。

CHO 細胞、COS 細胞、NIH3T3 細胞等の動物細胞での発現を目的とした場合には、細胞内で発現させるために必要なプロモーター、例えば SV40 プロモーター(Mulligan ら、Nature (1979) 277、108)、MMLV-LTR プロモーター、EF1  $\alpha$  プロモーター(Mizushima ら、Nucleic Acids Res. (1990) 18、5322)、CMV プロモーターなどを持っていることが不可欠であり、細胞への形質転換を選抜するための遺伝子(例えば、薬剤(ネオマイシン、G418 など)により判別できるような薬剤耐性遺伝子)を有すればさらに好ましい。このような特性を有するベクターとしては、例えば、pMAM、pDR2、pBK-RSV、pBK-CMV、pOPRSV、pOP13 などが挙げられる。

さらに、遺伝子を安定的に発現させ、かつ、細胞内での遺伝子のコピー数の増幅を目的とする場合には、核酸合成経路を欠損した CHO 細胞にそれを相補する DH PR 遺伝子を有するベクター (例えば、pCHOI など)を導入し、メトトレキセート (MTX)により増幅させる方法が挙げられ、また、遺伝子の一過性の発現を目的とする場合には、SV40 T 抗原を発現する遺伝子を染色体上に持つ COS 細胞を用いて SV40 の複製起点を持つベクター (pcD など)で形質転換する方法が挙げられる。複製開始点としては、また、ポリオーマウィルス、アデノウィルス、ウシバビローマウィルス (BPV)等の由来のものを用いることもできる。さらに、宿主細胞系で遺伝子コピー数増幅のため、発現ベクターは選択マーカーとして、アミノグリコシドトランスフェラーゼ (APH) 遺伝子、チミジンキナーゼ (TK) 遺伝子、大腸菌キサンチングアニンホスホリボシルトランスフェラーゼ (Ecogpt) 遺伝子、ジヒドロ葉酸還元酵素 (dhfr) 遺伝子等を含むことができる。

一方、動物の生体内で本発明の DNA を発現させる方法としては、本発明の DNA を適当なベクターに組み込み、例えば、レトロウイルス法、リポソーム法、カチオニックリポソーム法、アデノウイルス法などにより生体内に導入する方法など

が挙げられる。これにより、本発明のKP遺伝子の変異に起因する疾患に対する 遺伝子治療を行うことが可能である。用いられるベクターとしては、例えば、ア デノウイルスベクター (例えば pAdexlcw) やレトロウイルスベクター(例えば pZ IPneo) などが挙げられるが、これらに制限されない。ベクターへの本発明の DNA の挿入などの一般的な遺伝子操作は、常法に従って行うことが可能である (Mole cular Cloning ,5.61-5.63)。生体内への投与は、ex vivo 法であっても、in vi vo 法であってもよい。

また、本発明は、本発明のベクターが導入された宿主細胞を提供する。本発明のベクターが導入される宿主細胞としては特に制限はなく、例えば、大腸菌や種々の動物細胞などを用いることが可能である。本発明の宿主細胞は、例えば、本発明のタンパク質の製造や発現のための産生系として使用することができる。タンパク質製造のための産生系は、in vitro および in vivo の産生系がある。in vitro の産生系としては、真核細胞を使用する産生系や原核細胞を使用する産生系が挙げられる。

真核細胞を使用する場合、例えば、動物細胞、植物細胞、真菌細胞を宿主に用いることができる。動物細胞としては、哺乳類細胞、例えば、CHO (J. Exp. Med. (1995) 108, 945)、COS 、3T3、ミエローマ、BHK (baby hamster kidney)、HeLa、Vero、両生類細胞、例えばアフリカツメガエル卵母細胞 (Valle, et al., Nature (1981) 291, 358-340)、あるいは昆虫細胞、例えば、Sf9、Sf21、Tn5が知られている。CHO 細胞としては、特に、DHFR 遺伝子を欠損した CHO 細胞である dhfr-CHO (Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1980) 77, 4216-4220)や CHO K-1 (Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1968) 60, 1275)を好適に使用することができる。動物細胞において、大量発現を目的とする場合には特に CHO 細胞が好ましい。宿主細胞へのベクターの導入は、例えば、リン酸カルシウム法、DEAE デキストラン法、カチオニックリボソーム DOTAP (ベーリンガーマンハイム社製)を用いた

方法、エレクトロポーレーション法、リポフェクションなどの方法で行うことが 可能である。

植物細胞としては、例えば、ニコチアナ・タバカム (Nicotiana tabacum ) 由来の細胞がタンパク質生産系として知られており、これをカルス培養すればよい。 真菌細胞としては、酵母、例えば、サッカロミセス (Saccharomyces ) 属、例えば、サッカロミセス・セレビシエ (Saccharomyces cerevisiae )、糸状菌、例えば、アスペルギルス (Aspergillus ) 属、例えば、アスペルギルス・ニガー (Aspergillus niger ) が知られている。

原核細胞を使用する場合、細菌細胞を用いる産生系がある。細菌細胞としては、 大腸菌 (E. coli)、例えば、JM109、DH5 $\alpha$ 、HB101等が挙げられ、その他、枯 草菌が知られている。

これらの細胞を目的とする DNA により形質転換し、形質転換された細胞を in vitro で培養することによりタンパク質が得られる。培養は、公知の方法に従い行うことができる。例えば、動物細胞の培養液として、例えば、DMEM、MEM、RPMI 1640、IMDM を使用することができる。その際、牛胎児血清 (FCS)等の血清補液を併用することもできるし、無血清培養してもよい。培養時の pH は、約6~8であるのが好ましい。培養は、通常、約30~40℃で約15~200時間行い、必要に応じて培地の交換、通気、攪拌を加える。

一方、in vivoでタンパク質を産生させる系としては、例えば、動物を使用する産生系や植物を使用する産生系が挙げられる。これらの動物又は植物に目的とする DNA を導入し、動物又は植物の体内でタンパク質を産生させ、回収する。本発明における「宿主」とは、これらの動物、植物を包含する。

動物を使用する場合、哺乳類動物、昆虫を用いる産生系がある。哺乳類動物としては、ヤギ、ブタ、ヒツジ、マウス、ウシを用いることができる (Vicki Glas er, SPECTRUM Biotechnology Applications, 1993)。また、哺乳類動物を用いる場合、トランスジェニック動物を用いることができる。

例えば、目的とする DNA を、ヤギβカゼインのような乳汁中に固有に産生されるタンパク質をコードする遺伝子との融合遺伝子として調製する。次いで、この融合遺伝子を含む DNA 断片をヤギの胚へ注入し、この胚を雌のヤギへ移植する。胚を受容したヤギから生まれるトランスジェニックヤギ又はその子孫が産生する乳汁から、目的のタンパク質を得ることができる。トランスジェニックヤギから産生されるタンパク質を含む乳汁量を増加させるために、適宜ホルモンをトランスジェニックヤギに使用してもよい(Ebert, K.M. et al., Bio/Technology(19 94)12,699-702)。

また、昆虫としては、例えばカイコを用いることができる。カイコを用いる場合、目的のタンパク質をコードする DNA を挿入したバキュロウィルスをカイコに感染させることにより、このカイコの体液から目的のタンパク質を得ることができる (Susumu, M. et al., Nature (1985) 315, 592-594)。

さらに、植物を使用する場合、例えばタバコを用いることができる。タバコを 用いる場合、目的とするタンパク質をコードする DNA を植物発現用ベクター、例 えば pMON 530 に挿入し、このベクターをアグロバクテリウム・ツメファシエンス (Agrobacterium tumefaciens) のようなバクテリアに導入する。このバクテリ アをタバコ、例えば、ニコチアナ・タバカム (Nicotiana tabacum) に感染させ、 本タバコの葉より所望のポリベブチドを得ることができる(Julian K.-C. Ma et al., Eur. J. Immunol. (1994) 24, 131-138)。

これにより得られた本発明のタンバク質は、宿主細胞内または細胞外(培地など)から単離し、実質的に純粋で均一なタンバク質として精製することができる。タンバク質の分離、精製は、通常のタンバク質の精製で使用されている分離、精製方法を使用すればよく、何ら限定されるものではない。例えば、クロマトグラフィーカラム、フィルター、限外濾過、塩析、溶媒沈殿、溶媒抽出、蒸留、免疫沈降、SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動、等電点電気泳動法、透析、再結晶等を適宜選択、組み合わせればタンバク質を分離、精製することができる。

クロマトグラフィーとしては、例えばアフィニティークロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィー、疎水性クロマトグラフィー、ゲル濾過、逆相クロマトグラフィー、吸着クロマトグラフィー等が挙げられる(Strategies for Protein Purification and Characterization: A Laboratory Course Manual. Ed Daniel R. Marshak et al., Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1996)。これらのクロマトグラフィーは、液相クロマトグラフィー、例えば HPLC、FPLC 等の液相クロマトグラフィーを用いて行うことができる。本発明は、これらの精製方法を用い、高度に精製されたタンバク質も包含する。

なお、タンパク質を精製前又は精製後に適当なタンパク質修飾酵素を作用させることにより、任意に修飾を加えたり部分的にペプチドを除去することもできる。 タンパク質修飾酵素としては、例えば、トリプシン、キモトリプシン、リシルエンドペプチダーゼ、プロティンキナーゼ、グルコシダーゼなどが用いられる。

本発明は、また、本発明のタンパク質と結合する抗体を提供する。本発明の抗体の形態には、特に制限はなく、ポリクローナル抗体の他、モノクローナル抗体も含まれる。また、ウサギなどの免疫動物に本発明のタンパク質を免疫して得た抗血清、すべてのクラスのポリクローナル抗体およびモノクローナル抗体、さらにヒト抗体や遺伝子組み換えによるヒト型化抗体も含まれる。

抗体取得の感作抗原として使用される本発明のタンパク質は、その由来となる動物種に制限されないが哺乳動物、例えばヒト、マウス又はラット由来のタンパク質が好ましく、特にヒト由来のタンパク質が好ましい。ヒト由来のタンパク質は、本明細書に開示される遺伝子配列又はアミノ酸配列を用いて得ることができる。

本発明において、感作抗原として使用されるタンパク質は、完全なタンパク質 であってもよいし、また、タンパク質の部分ペプチドであってもよい。タンパク質の部分ペプチドとしては、例えば、タンパク質のアミノ基(N) 末端断片やカル

ボキシ(C)末端断片が挙げられる。本明細書で述べる「抗体」とはタンパク質の 全長又は断片に反応する抗体を意味する。

本発明のタンパク質又はその断片をコードする遺伝子を公知の発現ベクター系に挿入し、該ベクターによって本明細書で述べた宿主細胞を形質転換させ、該宿主細胞内外から目的のタンパク質又はその断片を公知の方法で得て、これらを感作抗原として用いればよい。また、タンパク質を発現する細胞又はその溶解物あるいは化学的に合成した本発明のタンパク質を感作抗原として使用してもよい。短いベブチドは、キーホールリンペットへモシアニン、ウシ血清アルブミン、卵白アルブミンなどのキャリアタンパク質と適宜結合させて抗原とすることが好ましい。

感作抗原で免疫される哺乳動物としては、特に限定されるものではないが、細胞融合に使用する親細胞との適合性を考慮して選択するのが好ましく、一般的には、げっ歯目、ウサギ目、霊長目の動物が使用される。

げっ歯目の動物としては、例えば、マウス、ラット、ハムスター等が使用される。ウサギ目の動物としては、例えば、ウサギが使用される。霊長目の動物としては、例えば、サルが使用される。サルとしては、狭鼻下目のサル(旧世界ザル)、例えば、カニクイザル、アカゲザル、マントヒヒ、チンパンジー等が使用される。

感作抗原を動物に免疫するには、公知の方法に従って行われる。一般的方法としては、感作抗原を哺乳動物の腹腔内又は皮下に注射する。具体的には、感作抗原をPBS (Phosphate-Buffered Saline)や生理食塩水等で適当量に希釈、懸濁したものに対し、所望により通常のアジュバント、例えば、フロイント完全アジュバントを適量混合し、乳化後、哺乳動物に投与する。さらに、その後、フロイント不完全アジュバントに適量混合した感作抗原を、4~21日毎に数回投与することが好ましい。また、感作抗原免疫時に適当な担体を使用することができる。このように免疫し、血消中に所望の抗体レベルが上昇するのを常法により確認する。

ここで、本発明のタンパク質に対するポリクローナル抗体を得るには、血清中の所望の抗体レベルが上昇したことを確認した後、抗原を感作した哺乳動物の血液を取り出す。この血液から公知の方法により血清を分離する。ポリクローナル抗体としては、ポリクローナル抗体を含む血清を使用してもよいし、必要に応じこの血清からポリクローナル抗体を含む回分をさらに単離して、これを使用してもよい。例えば、本発明のタンパク質をカップリングさせたアフィニティーカラムを用いて、本発明のタンパク質のみを認識する画分を得て、さらにこの画分をプロテインAあるいはプロテインGカラムを利用して精製することにより、免疫グロブリンGあるいはMを調製することができる。

モノクローナル抗体を得るには、上記抗原を感作した哺乳動物の血清中に所望の抗体レベルが上昇するのを確認した後に、哺乳動物から免疫細胞を取り出し、細胞融合に付せばよい。この際、細胞融合に使用される好ましい免疫細胞として、特に脾細胞が挙げられる。前記免疫細胞と融合される他方の親細胞としては、好ましくは哺乳動物のミエローマ細胞、より好ましくは、薬剤による融合細胞選別のための特性を獲得したミエローマ細胞が挙げられる。

前記免疫細胞とミエローマ細胞の細胞融合は基本的には公知の方法、例えば、ミルステインらの方法(Galfre, G. and Milstein, C., Methods Enzymol. (1981) 73, 3-46) 等に準じて行うことができる。

細胞融合により得られたハイブリドーマは、通常の選択培養液、例えば、HAT 培養液 (ヒポキサンチン、アミノブテリンおよびチミジンを含む培養液) で培養 することにより選択される。当該 HAT 培養液での培養は、目的とするハイブリドーマ以外の細胞 (非融合細胞) が死滅するのに十分な時間、通常、数日~数週間 継続して行う。次いで、通常の限界希釈法を実施し、目的とする抗体を産生する ハイブリドーマのスクリーニングおよびクローニングを行う。

また、ヒト以外の動物に抗原を免疫して上記ハイブリドーマを得る他に、ヒトリンパ球、例えばEBウィルスに感染した-ヒ-ト-リンパ球を-in-vitro-でタンパク質、

タンパク質発現細胞又はその溶解物で感作し、感作リンパ球をヒト由来の永久分裂能を有するミエローマ細胞、例えば U266 と融合させ、タンパク質への結合活性を有する所望のヒト抗体を産生するハイブリドーマを得ることもできる (特開昭63-17688 号公報)。

次いで、得られたハイブリドーマをマウス腹腔内に移植し、同マウスより腹水を回収し、得られたモノクローナル抗体を、例えば、硫安沈殿、プロテイン A、プロテイン G カラム、DEAE イオン交換クロマトグラフィー、本発明のタンパク質をカップリングしたアフィニティーカラムなどにより精製することで調製することが可能である。本発明の抗体は、本発明のタンパク質の精製、検出に用いられる他、本発明のタンパク質のアゴニストやアンタゴニストの候補になる。また、この抗体を本発明のタンパク質が関与する疾患の抗体治療へ応用することも考えられる。得られた抗体を人体に投与する目的(抗体治療)で使用する場合には、免疫原性を低下させるため、ヒト抗体やヒト型抗体が好ましい。

例えば、ヒト抗体遺伝子のレバートリーを有するトランスジェニック動物に抗原となるタンパク質、タンパク質発現細胞又はその溶解物を免疫して抗体産生細胞を取得し、これをミエローマ細胞と融合させたハイブリドーマを用いてタンパク質に対するヒト抗体を取得することができる(国際公開番号 W092-03918、W093-2227、W094-02602、W094-25585、W096-33735 および W096-34096 参照)。

ハイブリドーマを用いて抗体を産生する以外に、抗体を産生する感作リンパ球等の免疫細胞を癌遺伝子 (oncogene) により不死化させた細胞を用いてもよい。

このように得られたモノクローナル抗体はまた、遺伝子組換え技術を用いて産生させた組換え型抗体として得ることができる(例えば、Borrebaeck, C. A. K. and Larrick, J. W., THERAPEUTIC MONOCLONAL ANTIBODIES, Published in the United Kingdom by MACMILLAN PUBLISHERS LTD, 1990 参照)。組換え型抗体は、それをコードする DNA をハイブリドーマ又は抗体を産生する感作リンパ球等の免

疫細胞からクローニングし、適当なベクターに組み込んで、これを宿主に導入し 産生させる。本発明は、この組換え型抗体を包含する。

さらに、本発明の抗体は、本発明のタンパク質に結合する限り、その抗体断片や抗体修飾物であってよい。例えば、抗体断片としては、Fab、F(ab')2、Fv 又はH鎖とL鎖のFv を適当なリンカーで連結させたシングルチェインFv(scFv) (Huston, J. S. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. (1988) 85, 5879-5883)が挙げられる。具体的には、抗体を酵素、例えば、パパイン、ペプシンで処理し抗体断片を生成させるか、又は、これら抗体断片をコードする遺伝子を構築し、これを発現ペクターに導入した後、適当な宿主細胞で発現させる (例えば、Co, M. S. et al., J. Immunol. (1994) 152, 2968-2976; Better, M. and Horwitz, A. H., Methods Enzymol. (1989) 178, 476-496; Pluckthun, A. and Skerra, A., Methods Enzymol. (1989) 178, 497-515; Lamoyi, E., Methods Enzymol. (1986) 121, 652-663; Rousseaux, J. et al., Methods Enzymol. (1986) 121, 663-669; Bird, R. E. and Walker, B. W., Trends Biotechnol. (1991) 9, 1 32-137参照)。

抗体修飾物として、ポリエチレングリコール (PEG) 等の各種分子と結合した抗体を使用することもできる。本発明の「抗体」にはこれらの抗体修飾物も包含される。このような抗体修飾物を得るには、得られた抗体に化学的な修飾を施すことによって得ることができる。これらの方法はこの分野において既に確立されている。

また、本発明の抗体は、公知の技術を使用して非ヒト抗体由来の可変領域とヒト抗体由来の定常領域からなるキメラ抗体又は非ヒト抗体由来のCDR(相補性決定領域)とヒト抗体由来のFR(フレームワーク領域)及び定常領域からなるヒト型化抗体として得ることができる。

前記のように得られた抗体は、均一にまで精製することができる。本発明で使用される抗体の分離、精製は通常のタンパク質で使用されている分離、精製方法

を使用すればよい。例えば、アフィニティークロマトグラフィー等のクロマトグ ラフィーカラム、フィルター、限外濾過、塩析、透析、SDS ポリアクリルアミド ゲル電気泳動、等電点電気泳動等を適宜選択、組み合わせれば、抗体を分離、精 関することができる(Antibodies: A Laboratory Manual. Ed Harlow and David Lane, Cold Spring Harbor Laboratory, 1988) が、これらに限定されるもので はない。上記で得られた抗体の濃度測定は吸光度の測定又は酵素結合免疫吸着検 定法(Enzyme-linked immunosorbent assay; ELISA)等により行うことができる。 アフィニティークロマトグラフィーに用いるカラムとしては、プロテインAカ ラム、プロテインGカラムが挙げられる。例えば、プロテインAカラムを用いた カラムとして、Hyper D, POROS, Sepharose F. F. (Pharmacia) 等が挙げられる。 アフィニティークロマトグラフィー以外のクロマトグラフィーとしては、例え ば、イオン交換クロマトグラフィー、疎水性クロマトグラフィー、ゲル濾過、逆 相クロマトグラフィー、吸着クロマトグラフィー等が挙げられる(Strategies fo r Protein Purification and Characterization: A Laboratory Course Manual. Ed Daniel R. Marshak et al., Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1996). これらのクロマトグラフィーは HPLC、FPLC 等の液相クロマトグラフィーを用いて 行うことができる。

また、本発明の抗体の抗原結合活性を測定する方法として、例えば、吸光度の 測定、酵素結合免疫吸着検定法(Enzyme-linked immunosorbent assay; ELISA)、 EIA (酵素免疫測定法)、RIA (放射免疫測定法)あるいは蛍光抗体法を用いることができる。ELISAを用いる場合、本発明の抗体を固相化したプレートに本発明のタンパク質を添加し、次いで目的の抗体を含む試料、例えば、抗体産生細胞の培養上清や精製抗体を加える。酵素、例えば、アルカリフォスファターゼ等で標識した抗体を認識する二次抗体を添加し、プレートをインキュベーションし、次いで洗浄した後、p-ニトロフェニル燐酸などの酵素基質を加えて吸光度を測定することで抗原結合活性を評価することができる。タンパク質としてタンパク質の一 断片、例えばそのC 末端からなる断片を使用してもよい。本発明の抗体の活性評価には、BIAcore(Pharmacia 製)を使用することができる。

これらの手法を用いることにより、本発明の抗体と試料中に含まれる本発明の タンパク質が含まれると予想される試料とを接触せしめ、該抗体と該タンパク質 との免疫複合体を検出又は測定することからなる、本発明のタンパク質の検出又 は測定方法を実施することができる。本発明のタンパク質の検出又は測定方法は、 タンパク質を特異的に検出又は測定することができるため、タンパク質を用いた 種々の実験等に有用である。

ここで「相補鎖」とは、A:T (ただし RNA の場合は U)、G:C の塩基対からなる 2 本鎖核酸の一方の鎖に対する他方の鎖を指す。また、「相補的」とは、少なく とも 15 個の連続したヌクレオチド領域で完全に相補配列である場合に限られず、 少なくとも 70%、好ましくは少なくとも 80%、より好ましくは 90%、 さらに好ましくは 95%以上の塩基配列上の相同性を有すればよい。相同性を決定するためのアルゴリズムは本明細書に記載したものを使用すればよい。

このような核酸には、本発明のタンパク質をコードする DNA の検出や増幅に用いるプロープやプライマー、該 DNA の発現を検出するためのプローブやプライマー、本発明のタンパク質の発現を制御するためのヌクレオチド又はヌクレオチド誘導体(例えば、アンチセンスオリゴヌクレオチドやリボザイム、またはこれらをコードする DNA 等)が含まれる。また、このような核酸は、DNA チップの作製に利用することもできる。

プライマーとして用いる場合、3'側の領域は相補的とし、5'側には制限酵素認 識配列やタグなどを付加することができる。 アンチセンスオリゴヌクレオチドとしては、例えば、配列番号:1、3、5、7、9、11、13、15、17、19、21、または23の塩基配列中のいずれかの箇所にハイブリダイズするアンチセンスオリゴヌクレオチドが含まれる。このアンチセンスオリゴヌクレオチドは、好ましくは配列番号:1、3、5、7、9、11、13、15、17、19、21、または23の塩基配列中の連続する少なくとも15個以上のヌクレオチドに対するアンチセンスオリゴヌクレオチドである。さらに好ましくは、連続する少なくとも15個以上のヌクレオチドが翻訳開始コドンを含むアンチセンスオリゴヌクレオチドである。

アンチセンスオリゴヌクレオチドとしては、それらの誘導体や修飾体を使用することができる。修飾体として、例えばメチルホスホネート型又はエチルホスホネート型のような低級アルキルホスホネート修飾体、ホスホロチオエート修飾体 又はホスホロアミデート修飾体等が挙げられる。

アンチセンスオリゴヌクレオチドは、DNA 又は mRNA の所定の領域を構成するヌクレオチドに対応するヌクレオチドが全て相補配列であるもののみならず、DNA または mRNA とオリゴヌクレオチドとが配列番号:1、3、5、7、9、11、13、15、17、19、21、または23に示される塩基配列に特異的にハイブリダイズできる限り、1 又は複数個のヌクレオチドのミスマッチが存在しているものも含まれる。

本発明のアンチセンスオリゴヌクレオチド誘導体は、本発明のタンパク質の産生細胞に作用して、該タンパク質をコードする DNA 又は mRNA に結合することにより、その転写又は翻訳を阻害したり、mRNA の分解を促進したりして、本発明のタンパク質の発現を抑制することにより、結果的に本発明のタンパク質の作用を抑制する効果を有する。

本発明のアンチセンスオリゴヌクレオチド誘導体は、それらに対して不活性な 適当な基剤と混和して塗布剤、パップ剤等の外用剤とすることができる。 また、必要に応じて、賦形剤、等張化剤、溶解補助剤、安定化剤、防腐剤、無 痛化剤等を加えて錠剤、散財、顆粒剤、カプセル剤、リポソームカプセル剤、注 射剤、液剤、点鼻剤など、さらに凍結乾燥剤とすることができる。これらは常法 にしたがって調製することができる。

本発明のアンチセンスオリゴヌクレオチド誘導体は患者の患部に直接適用するか、又は血管内に投与するなどして結果的に患部に到達し得るように患者に適用する。さらには、持続性、膜透過性を高めるアンチセンス封入素材を用いることもできる。例えば、リボソーム、ボリーL- リジン、リビッド、コレステロール、リボフェクチン又はこれらの誘導体が挙げられる。

本発明のアンチセンスオリゴヌクレオチド誘導体の投与量は、患者の状態に応じて適宜調整し、好ましい量を用いることができる。例えば、0.1 ~100mg/kg、好ましくは 0.1~50mg/kg の範囲で投与することができる。

本発明のアンチセンスオリゴヌクレオチドは本発明のタンパク質の発現を阻害 し、従って本発明のタンパク質の生物学的活性を抑制することにおいて有用である。また、本発明のアンチセンスオリゴヌクレオチドを含有する発現阻害剤は、 本発明のタンパク質の生物学的活性を抑制することが可能である点で有用である。

本発明のタンパク質は、これに結合する化合物のスクリーニングに有用である。 すなわち、本発明のタンパク質と、該タンパク質に結合する化合物を含むと予想 される被検試料とを接触せしめ、そして本発明のタンパク質に結合する活性を有 する化合物を選択する、ことからなる本発明のタンパク質に結合する化合物をス クリーニングする方法において使用される。

スクリーニングに用いられる本発明のタンパク質は組換えタンパク質であっても、天然由来のタンパク質であってもよい。また部分ペプチドであってもよい。また細胞表面に発現させた形態、または膜画分としての形態であってもよい。被検試料としては特に制限はなく、例えば、細胞抽出物、細胞培養上清、発酵微生物産生物、海洋生物抽出物、植物抽出物、精製若しくは粗精製タンパク質、ペプ

チド、非ペプチド性化合物、合成低分子化合物、天然化合物が挙げられる。被検 試料を接触させる本発明のタンパク質は、例えば、精製したタンパク質として、 可溶型タンパク質として、担体に結合させた形態として、他のタンパク質との融 合タンパク質として、細胞膜上に発現させた形態として、膜画分として被検試料 に接触させることができる。

本発明のタンパク質を用いて、例えば該タンパク質に結合するタンパク質をス クリーニングする方法としては、当業者に公知の多くの方法を用いることが可能 である。このようなスクリーニングは、例えば、免疫沈降法により行うことがで きる。具体的には、以下のように行うことができる。本発明のタンパク質をコー ドする遺伝子を、pSV2neo、pcDNA I, pCD8 などの外来遺伝子発現用のベクターに 挿入することで動物細胞などで当該遺伝子を発現させる。発現に用いるプロモー ターとしては SV40 early promoter (Rigby In Williamson (ed.), Genetic Eng ineering, Vol.3. Academic Press, London, p.83-141(1982)), EF-1  $\alpha$  promot er (Kim & Gene 91, p.217-223 (1990)), CAG promoter (Niwa et al. Gene 10 8, p.193-200 (1991)), RSV LTR promoter (Cullen Methods in Enzymology <u>152</u>, p.684-704 (1987), SR  $\alpha$  promoter (Takebe et al. Mol. Cell. Biol. 8, p.4 66 (1988)), CMV immediate early promoter (Seed and Aruffo Proc. Natl. A cad. Sci. USA 84, p.3365-3369 (1987)), SV40 late promoter (Gheysen and F iers J. Mol. Appl. Genet.  $\underline{1}$ , p.385-394 (1982)), Adenovirus late promote r (Kaufman et al. Mol. Cell. Biol. 9, p. 946 (1989)), HSV TK promoter 等 の一般的に使用できるプロモーターであれば何を用いてもよい。

動物細胞に遺伝子を導入することで外来遺伝子を発現させるためには、エレクトロポレーション法 (Chu, G. et al. Nucl. Acid Res. <u>15</u>, 1311-1326 (1987))、リン酸カルシウム法 (Chen, C and Okayama, H. Mol. Cell. Biol. <u>7</u>, 2745-275 2 (1987))、DEAE デキストラン法 (Lopata, M. A. et al. Nucl. Acids Res. <u>12</u>, <u>5707-5717 (1984)</u>; Sussman, D. J. and Milman, G. Mol. Cell. Biol. <u>4</u>, 164

2-1643 (1985))、リポフェクチン法 (Derijard, B. Cell 7, 1025-1037 (1994); Lamb, B. T. et al. Nature Genetics 5, 22-30 (1993); Rabindran, S. K. et al. Science 259, 230-234 (1993))等の方法があるが、いずれの方法によってもよい。

特異性の明らかとなっているモノクローナル抗体の認識部位(エピトープ)を本発明のタンパク質のN 末または C末に導入することにより、モノクローナル抗体の認識部位を有する融合タンパク質として本発明のタンパク質を発現させることができる。用いるエピトープー抗体系としては市販されているものを利用することができる(実験医学 13, 85-90 (1995))。マルチクローニングサイトを介して、 $\beta$ ーガラクトシダーゼ、マルトース結合タンパク質、グルタチオン 8-トランスフェラーゼ、緑色蛍光タンパク質(GFP)などとの融合タンパク質を発現することができるベクターが市販されている。

融合タンパク質にすることにより本発明のタンパク質の性質をできるだけ変化させないようにするために数個から十数個のアミノ酸からなる小さなエピトープ部分のみを導入して、融合タンパク質を調製する方法も報告されている。例えば、ボリヒスチジン(His-tag)、インフルエンザ凝集素 HA、ヒト c-myc、FLAG、Vesicular stomatitis ウイルス糖タンパク質(VSV-GP)、T7 gene10 タンパク質(T7-tag)、ヒト単純ヘルペスウイルス糖タンパク質(HSV-tag)、E-tag(モノクローナルファージ上のエピトープ)などのエピトープとそれを認識するモノクローナル抗体を、本発明のタンパク質に結合するタンパク質のスクリーニングのためのエピトープー抗体系として利用できる(実験医学 13,85-90 (1995))。

免疫沈降においては、これらの抗体を、適当な界面活性剤を利用して調製した 細胞溶解液に添加することにより免疫複合体を形成させる。この免疫複合体は本 発明のタンパク質、それと結合能を有するタンパク質、および抗体からなる。上 記エピトープに対する抗体を用いる以外に、本発明のタンパク質に対する抗体を 利用して免疫沈降を行うことも可能である。本発明のタンパク質に対する抗体は、 例えば、本発明のタンパク質をコードする遺伝子を適当な大腸菌発現ベクターに 導入して大腸菌内で発現させ、発現させたタンパク質を精製し、これをウサギや マウス、ラット、ヤギ、ニワトリなどに免疫することで調製することができる。 また、合成した本発明のタンパク質の部分ペプチドを上記の動物に免疫すること によって調製することもできる。

免疫複合体は、例えば、抗体がマウス IgG 抗体であれば、Protein A Sepharo se や Protein G Sepharose を用いて沈降させることができる。また、本発明のタンパク質を、例えば、GST などのエピトープとの融合タンパク質として調製した場合には、グルタチオン-Sepharose 4B などのこれらエピトープに特異的に結合する物質を利用して、本発明のタンパク質の抗体を利用した場合と同様に、免疫複合体を形成させることができる。

免疫沈降の一般的な方法については、例えば、文献 (Harlow, E. and Lane, D.: Antibodies, pp.511-552, Cold Spring Harbor Laboratory publications, New York (1988) ) 記載の方法に従って、または準じて行えばよい。

免疫沈降されたタンパク質の解析には SDS-PAGE が一般的であり、適当な濃度のゲルを用いることでタンパク質の分子量により結合していたタンパク質を解析することができる。また、この際、一般的には本発明のタンパク質に結合したタンパク質は、クマシー染色や銀染色といったタンパク質の通常の染色法では検出することは困難であるので、放射性同位元素である 35S-メチオニンや 35S -システインを含んだ培養液で細胞を培養し、該細胞内のタンパク質を標識して、これを検出することで検出感度を向上させることができる。タンパク質の分子量が判明すれば直接 SDS-ポリアクリルアミドゲルから目的のタンパク質を精製し、その配列を決定することもできる。

また、本発明のタンパク質を用いて、該タンパク質に結合するタンパク質を単離する方法としては、例えば、ウエストウエスタンブロッティング法 (Skolnik, E. Y. et al., Cell (1991) 65, 83-90) を用いて行うことができる。 すなわち、

本発明のタンパク質と結合するタンパク質を発現していることが予想される細胞、組織、臓器(例えば、肝臓や腎臓)よりファージベクター (入gt11, ZAP など)を用いた cDNA ライブラリーを作製し、これを LB-アガロース上で発現させフィルターに発現させたタンパク質を固定し、精製して標識した本発明のタンパク質と上記フィルターとを反応させ、本発明のタンパク質と結合したタンパク質を発現するプラークを標識により検出すればよい。本発明のタンパク質を標識する方法としては、ビオチンとアビジンの結合性を利用する方法、本発明のタンパク質又は本発明のタンパク質に融合したベブチド又はポリベブチド (例えば GST など)に特異的に結合する抗体を利用する方法、ラジオアイソトープを利用する方法又は 蛍光を利用する方法等が挙げられる。

また、本発明のスクリーニング方法の他の態様としては、細胞を用いた 2-ハイ ブリッドシステム (Fields, S., and Sternglanz, R.,Trends. Genet. (1994) 1 0, 286-292 Dalton S, and Treisman R (1992) Characterization of SAP-1, a protein recruited by serum response factor to the c-fos serum response e lement. Cell 68, 597-612、「MATCHMAKER Two-Hybrid System」,「Mammalian M ATCHMAKER Two-Hybrid Assay Kit」,「MATCHMAKER One-Hybrid System」(いずれ もクロンテック社製)、「HybriZAP Two-Hybrid Vector System」(ストラタジーン 社製)) を用いて行う方法が挙げられる。2-ハイブリッドシステムにおいては、本 発明のタンパク質またはその部分ペプチドを SEF DNA 結合領域または GAL4 DNA 結合領域と融合させて酵母細胞の中で発現させ、本発明のタンパク質と結合する・ タンパク質を発現していることが予想される細胞より、VP16 または GAL4 転写活 性化領域と融合する形で発現するような cDNA ライブラリーを作製し、これを上記 酵母細胞に導入し、検出された陽性クローンからライブラリー由来 cDNA を単離す る (酵母細胞内で本発明のタンパク質と結合するタンパク質が発現すると、両者 の結合によりレポーター遺伝子が活性化され、陽性のクローンが確認できる)。 単離した-cDNA-を大腸菌に導入して発現させることにより、下該-cDNA-がコードする

タンパク質を得ることができる。これにより本発明のタンパク質に結合するタンパク質またはその遺伝子を調製することが可能である。2-ハイブリッドシステムにおいて用いられるレポーター遺伝子としては、例えば、HIS3 遺伝子の他、Ade2 遺伝子、LacZ 遺伝子、CAT 遺伝子、ルシフェラーゼ遺伝子、PAI-1 (Plasminogen activator inhibitor type1)遺伝子等が挙げられるが、これらに制限されない。2ハイブリッド法によるスクリーニングは、酵母の他、哺乳動物細胞などを使って行うこともできる。

本発明のタンパク質と結合する化合物のスクリーニングは、アフィニティクロマトグラフィーを用いて行うこともできる。例えば、本発明のタンパク質をアフィニティーカラムの担体に固定し、ここに本発明のタンパク質と結合するタンパク質を発現していることが予想される被検試料を適用する。この場合の被検試料としては、例えば細胞抽出物、細胞溶解物等が挙げられる。被検試料を適用した後、カラムを洗浄し、本発明のタンパク質に結合したタンパク質を調製することができる。

得られたタンパク質は、そのアミノ酸配列を分析し、それを基にオリゴ DNA を 合成し、該 DNA をプローブとして cDNA ライブラリーをスクリーニングすることに より、該タンパク質をコードする DNA を得ることができる。

本発明において、結合した化合物を検出又は測定する手段として表面プラズモン共鳴現象を利用したパイオセンサーを使用することもできる。表面プラズモン共鳴現象を利用したパイオセンサーは、本発明のタンパク質と被検化合物との間の相互作用を微量のタンパク質を用いてかつ標識することなく、表面プラズモン共鳴シグナルとしてリアルタイムに観察することが可能である(例えば BIAcore、Pharmacia 製)。したがって、BIAcore 等のパイオセンサーを用いることにより本発明のタンパク質と被検化合物との結合を評価することが可能である。

また、タンパク質に限らず、本発明のタンパク質に結合する化合物(アゴニストおよびアンタゴニストを含む)を単離する方法としては、例えば、固定した本-

発明のタンパク質に、合成化合物、天然物バンク、もしくはランダムファージベ プチドディスプレイライブラリーを作用させ、本発明のタンパク質に結合する分 子をスクリーニングする方法や、コンピナトリアルケミストリー技術によるハイ スループットを用いたスクリーニング方法(Wrighton NC; Farrell FX; Chang R; Kashyap AK; Barbone FP; Mulcahy LS; Johnson DL; Barrett RW; Jolliffe LK; Dower WJ., Small peptides as potent mimetics of the protein hormone ery thropoietin, Science (UNITED STATES) Jul 26 1996, 273 p458-64、Verdine G L., The combinatorial chemistry of nature. Nature (ENGLAND) Nov 7 1996, 384 p11-13、Hogan JC Jr., Directed combinatorial chemistry. Nature (ENGLA ND) Nov 7 1996, 384 p17-9) が当業者に公知である。

本発明のスクリーニングにより単離しうる化合物は、本発明のタンパク質の活性を調節するための薬剤の候補となり、本発明のタンパク質の発現異常や機能異常などに起因する疾患や本発明のタンパク質の活性を制御することにより治療可能な疾患の治療への応用が考えられる。本発明のスクリーニング方法を用いて単離しうる化合物の構造の一部を、付加、欠失および/または置換により変換される物質も、本発明のタンパク質に結合する化合物に含まれる。

本発明のタンパク質、または本発明のスクリーニングにより単離しうる化合物をヒトや動物、例えばマウス、ラット、モルモット、ウサギ、ニワトリ、ネコ、イヌ、ヒッジ、ブタ、ウシ、サル、マントヒヒ、チンパンジーの医薬として使用する場合には、タンパク質や単離された化合物自体を直接患者に投与する以外に、公知の製剤学的方法により製剤化して投与を行うことも可能である。例えば、必要に応じて糖衣を施した錠剤、カプセル剤、エリキシル剤、マイクロカプセル剤として経口的に、あるいは水もしくはそれ以外の薬学的に許容し得る液との無菌性溶液、又は懸濁液剤の注射剤の形で非経口的に使用できる。例えば、薬理学上許容される担体もしくは媒体、具体的には、滅菌水や生理食塩水、植物油、乳化剤、懸濁剤、界面活性剤、安定剤、香味剤、賦形剤、ベヒクル、防腐剤、結合剤・

などと適宜組み合わせて、一般に認められた製薬実施に要求される単位用量形態 で混和することによって製剤化することが考えられる。これら製剤における有効 成分量は指示された範囲の適当な容量が得られるようにするものである。

錠剤、カブセル剤に混和することができる添加剤としては、例えばゼラチン、コーンスターチ、トラガントガム、アラビアゴムのような結合剤、結晶性セルロースのような賦形剤、コーンスターチ、ゼラチン、アルギン酸のような膨化剤、ステアリン酸マグネシウムのような潤滑剤、ショ糖、乳糖又はサッカリンのような甘味剤、ベバーミント、アカモノ油又はチェリーのような香味剤が用いられる。調剤単位形態がカブセルである場合には、上記の材料にさらに油脂のような液状担体を含有することができる。注射のための無菌組成物は注射用蒸留水のようなベヒクルを用いて通常の製剤実施に従って処方することができる。

注射用の水溶液としては、例えば生理食塩水、ブドウ糖やその他の補助薬を含む等張液、例えば D-ソルビトール、D-マンノース、D-マンニトール、塩化ナトリウムが挙げられ、適当な溶解補助剤、例えばアルコール、具体的にはエタノール、ポリアルコール、例えばプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、非イオン性界而活性剤、例えばポリソルベート 80 (TM)、HCO-50 と併用してもよい。

油性液としてはゴマ油、大豆油があげられ、溶解補助剤として安息香酸ベンジル、ベンジルアルコールと併用してもよい。また、緩衝剤、例えばリン酸塩緩衝液、酢酸ナトリウム緩衝液、無痛化剤、例えば、塩酸プロカイン、安定剤、例えばベンジルアルコール、フェノール、酸化防止剤と配合してもよい。調製された注射液は通常、適当なアンプルに充填させる。

患者への投与は、例えば、動脈内注射、静脈内注射、皮下注射などのほか、鼻腔内的、経気管支的、筋内的、経皮的、または経口的に当業者に公知の方法により行いうる。投与量は、患者の体重や年齢、投与方法などにより変動するが、当業者であれば適当な投与量を適宜選択することが可能である。また、該化合物がDNA-によりコードされうるものであれば、該-DNA-を遺伝子治療用ベクターに組込

み、遺伝子治療を行うことも考えられる。投与量、投与方法は、患者の体重や年 齢、症状などにより変動するが、当業者であれば適宜選択することが可能である。

本発明のタンパク質の投与量は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法によっても異なるが、例えば注射剤の形では通常成人(体重 60kg として)においては、1日あたり約100μgから20mgであると考えられる。

本発明のタンパク質と結合する化合物や本発明のタンパク質の活性を調節する 化合物の投与量は、症状により差異はあるが、経口投与の場合、一般的に成人 (体重 60 kg として) においては、1 日あたり約 0.1 から 100 mg、好ましくは約 1.0 から 50 mg、より好ましくは約 1.0 から 20 mg であると考えられる。

非経口的に投与する場合は、その1回投与量は投与対象、対象臓器、症状、投与方法によっても異なるが、例えば注射剤の形では通常成人(体重 60kg として)においては、通常、1日当り約 0.01 から 30mg、好ましくは約 0.1 から 20mg、より好ましくは約 0.1 から 10mg程度を静脈注射により投与するのが好都合であると考えられる。他の動物の場合も、体重 60kg 当たりに換算した量、あるいは体表面積あたりに換算した量を投与することができる。

### 発明を実施するための最良の形態

次に、本発明を実施例によりさらに具体的に説明するが、本発明は下記実施例 に限定されるものではない。

[実施例1] オリゴキャップ法による cDNA ライブラリーの作製

ヒト胎児精巣由来のテラトカルシノーマ細胞でレチノイン酸処理により神経細胞に分化可能な NT-2 神経前駆細胞 (Stratagene 社より購入) を、添付のマニュアルにしたがって次のように処理したものを用いた。

- (1) NT-2 細胞をレチノイン酸で誘導しないで培養 (NT2RM4)、
- (2) NT-2 細胞を培養後、レチノイン酸を添加して誘導後、2 週間培養 (NT2RP

培養細胞をそれぞれ集めて、文献 (J. Sambrook, E. F. Fritsch & T. Maniat is, Molecular Cloning Second edition, Cold Spring harbor Laboratory Pres s 1989) 記載の方法により mRNA を抽出した。さらに、オリゴ dT セルロースで poly(A)\* RNA を精製した。

同様に、ヒト胎盤組織 (PLACE1, PLACE2)、ヒト卵巣癌組織 (OVARC1)、ヒト 10 週令胎児より頭部を多く含む組織 (HEMBA1) より、文献 (J. Sambrook, E. F. Fritsch & T. Maniatis, Molecular Cloning Second edition, Cold Spring harb or Laboratory Press, 1989) 記載の方法により mRNA を抽出した。さらに、オリコ dT セルロースで poly(A) RNA を精製した。

それぞれの poly(A) RNA よりオリゴキャプ法 (M. Maruyama and S. Sugano, G ene, 138: 171-174 (1994)) により cDNA ライブラリーを作成した。Oligo-cap l inker (agcaucgagu cggccuuguu ggccuacugg/配列番号: 26) および Oligo dT primer (gcggctgaag acggcctatg tggccttttt ttttttttt tt/配列番号:27) を用いて文献 (鈴木・菅野, 蛋白質 核酸 酵素, 41: 197-201 (1996)、 Y. Suzu ki et al., Gene, 200: 149-156 (1997)) に書いてあるように BAP (Bacterial A lkaline Phosphatase) 処理、TAP (Tobacco Acid Phosphatase) 処理、RNA ライ ゲーション、第一鎖 cDNA の合成と RNA の除去を行った。次いで、5'(agcatcgag t cggccttgtt g/配列番号:28)と3'(gcggctgaag acggcctatg t/配列番号: 29)の PCR プライマーを用い PCR (polymerase chain reaction)により2本鎖c DNA に変換し、Sfil 切断した。次いで、Dralll で切断したベクターpUC19FL3 また は pME18SFL3 (GenBank AB009864, Expression vector) (NT2RM4, NT2RP2, NT2RP 3, PLACE1, PLACE2, OVARC1, HEMBA1)に cDNA の方向性を決めてクローニングし、 cDNA ライブラリーを作成した。これらより得たクローンのプラスミド DNA につい て、cDNAの5'端または3'端の塩基配列をDNAシーケンシング試薬(Dye Termina tor Cycle Sequencing FS Ready Reaction Kit, dRhodamine Terminator Cycle <u>Sequencing\_FS\_Ready\_Reaction\_KitまたはBigDye\_Terminator\_Cycle\_Sequencin</u>

g FS Ready Reaction Kit, PE Biosystems 社製)を用い、マニュアルに従ってシーケンシング反応後、DNA シーケンサー (ABI PRISM 377, PE Biosystems 社製)で DNA 塩基配列を解析した。得られたデータをデータベース化した。

NT2RM1 と NT2RP1 以外のオリゴキャップ高全長率 cDNA ライブラリーは、真核細胞での発現が可能な発現ベクターpME18SFL3 を用いて作製した。pME18SFL3 にはクローニング部位の上流に SR αプロモーターと SV40 small t イントロンが組み込まれており、またその下流には SV40 ポリA 付加シグナル配列が挿入されている。pME18SFL3 のクローン化部位は非対称性の DraIII サイトとなっており、cDNA 断片の末端にはこれと相補的な Sfil 部位を付加しているので、クローン化した cDNA 断片は SR αプロモーターの下流に一方向性に挿入される。したがって、全長 cDN A を含むクローンでは、得られたプラスミドをそのまま COS 細胞に導入することにより、一過的に遺伝子を発現させることが可能である。すなわち、非常に容易に、遺伝子産物である蛋白質として、あるいはそれらの生物学的活性として実験的に解析することが可能である。

[実施例2] オリゴキャップ法で作製した cDNA ライブラリーからのクローンの 5'-末端の全長性の評価

オリゴキャップ法で作製したヒト cDNA ライブラリーの各クローンの5'-末端の全長率を次の方法で求めた。公共データベース中のヒト既知 mRNA と 5'-末端配列が一致する全クローンについて、公共データベース中の既知 mRNA 配列より長く 5'-末端が仲びている場合、または 5'-末端は短いが翻訳開始コドンは有している場合を「全長」と判断し、翻訳開始コドンを含んでいない場合を「非全長」と判断した。各ライブラリーでの cDNA クローンの 5'-末端の全長率 [全長クローン数/(全長クローン数+非全長クローン数)]をヒト既知 mRNA と比較することによりだした。この結果、5'-末端の全長率は、63.5%であった。この結果より、オリゴキャップ法で取得したヒト cDNA クローンの 5'-端配列の全長率が非常に高いこ

44

とが分かった。

### [実施例3] ATGpr と ESTiMateFL での cDNA の 5'-末端の全長率の評価

ATGpr は、ATG コドンの周辺の配列の特徴から翻訳開始コドンであるかどうかを予測するためにヘリックス研究所の A. A. Salamov, T. Nishikawa, M. B. Swindells により開発されたプログラムである(A. A. Salamov, T. Nishikawa, M. B. Swindells, Bioinformatics, 14: 384-390 (1998); http://www.hri.co.jp/atgpr/)。結果は、そのATG が真の開始コドンである期待値 (以下 ATGpr1 と記載することもある)で表した (0.05-0.94)。尚、このプログラムの cDNA の 5'-末端であるかどうかを考慮しない場合の解析結果の感度と特異性はともに 66%と評価している。一方、このプログラムを全長率 65%のオリゴキャップ法で作製したライブラリーからの cDNA クローンの 5'-末端配列に適用して ATGpr1 値を 0.6 以上でクローンを選択した場合、全長クローン (ORF の N-末端までもつクローン)評価の感度と特異性はともに 82~83%まで上昇した。5'末端配列の最大 ATGpr1 値を表1に示す。

#### (表1)

クローン名	配列名  最	是大 ATGpr1(
HEMBA1002212	F-HEMBA100221	2 0.39
HEMBA1006173	F-HEMBA100617	3 0.42
NT2RM4001411	F-NT2RM400141	1 0.47
NT2RM4001758	F-NT2RM400175	8 0.59
NT2RP2000668	F-NT2RP200066	8 0.81
NT2RP2001839	F-NT2RP200183	90.83

NT2RP2002710 F-NT2RP2002710 0.94

NT2RP2004933 F-NT2RP2004933 0.94

PLACE1011923 F-PLACE1011923 0.74

PLACE2000034 F-PLACE2000034 0.88

OVARC1000556 F-OVARC1000556 0.94

HEMBA1001019 F-HEMBA1001019 0.08

次に、ESTiMateFLによるクローンの評価を行った。ESTiMateFLは、公共データベース中のESTの5'-末端配列や3'-末端配列との比較による全長 cDNA の可能性の高いクローンを選択するヘリックス研究所の西川・太田らにより開発された方法である。

この方法は、ある cDNA クローンの 5'-末端や 3'-末端配列よりも、長く伸びたEST が存在する場合には、そのクローンは「全長ではない可能性が高い」と判断する方法で、大量処理可能なようにシステム化されている。公共データベース中のEST 配列より長く 5'-末端が伸びている場合、あるいは 5'-末端が短いクローンでも、その差が 50 塩基以内の場合を便宜的に全長とし、それ以上短い場合を非全長とした。 既知の mRNA とヒットしたクローンの 5'-末端配列の場合、EST で全長と評価した配列のうちの約 80%が既知の mRNA に対する 5'-末端配列の評価でも全長となっており、EST で 5'-末端配列が非全長と評価した配列のうち約 80%が既知の mRNA に対する評価でも 5'-末端配列が非全長と評価した配列のうち約 80%が既知の mRNA に対する評価でも 5'-末端配列が非全長となっていた。EST との比較による完全長らしさの評価では、比較対照とする EST の数が多ければ予測精度は高まるが、対象 EST が少ない場合には予測結果の信頼性が低くなる欠点はある。この方法は、5'-末端配列での全長率が約 60%のオリゴキャップ法による cDNA クローンから全長ではない可能性の高いクローンを排除するのに使えば有効である。また、ESTiMateFL は、公共データベースへの EST 登録が適当数あるヒト未知 mRNA

の cDNA の 3'-末端配列の全長性を評価するには、特に有効な方法である。

上記の全長性の評価の結果、「C-HEMBA1006173」、「C-PLACE2000034」、「OVARC10 00556」は、完全長である確率が高いうえに、少なくとも 5' 末端配列あるいは 3' 末端配列のいずれか、あるいは両方でヒト EST 配列と同一でない新規なクローンであった。

また、「C-HEMBA1002212」は、全長であり、5'末端配列、3'末端配列の両方で同一であるヒト EST 配列数が1以上5以下と新規なクローンであった。

さらに、「C-NT2RM4001411」、「C-NT2RM4001758」、「C-NT2RP2000668」、「C-NT2RP 2001839」、「C-NT2RP2002710」、「C-NT2RP2004933」、「C-PLACE1011923」は全長であり、5' 末端配列において同一であるヒト EST 配列数が20以下(少なくとも5' 末端配列あるいは3' 末端配列のいずれか、あるいは両方でヒト EST 配列と同一でないクローン、5' 末端配列、3' 末端配列の両方で同一であるヒト EST 配列数が1以上5以下のクローンを除く)と依然として新規なクローンである。

「C-HEMBA1001019」は、ATGpr1値、ATGpr2値とも低いものの、依然として全長率で全長であり、さらに少なくとも 5'末端配列でヒト EST 配列と同一でない、新規なクローンである。

[実施例4] キナーゼ・フォスファターゼ様の配列を有するクローンの選択 ヘリックスクローンの中からキナーゼ・フォスファターゼ様の配列を有するクローンの選択を行った。以下に示す 31 個の既知のキナーゼ・フォスファターゼのアミノ酸配列 (リン脂質リン酸化酵素も含む)をクエリーとし、NCBI TBLASTN2.0により全へリックスクローンに対するホモロジー検索を試みた。期待値(Expect)が1.0e-05 以下を示すクローンのみを選択した。

ホモロジー検索に使用したクエリー配列、その配列番号、および GenBank アクセス番号は次の通りである。

		·
クエリー配列名	配列番号	GenBank アクセス番号
hLKB1	3 0	gi 3024670
hVRK1	3 1	gi  4507903
hCDC2	3 2	gi 4502709
hAuroraK1	3 3	gb   AAC12708.1
hAuroraK2	3 4	gi   4759178
hIKKA	3 5	gb AAC51662.1
hMKK3	3 6	gb AAB40653.1
hERK1	3 7	pir A48082
hRAF1	3 8	gi   4506401
hAKT	. 3 9	gi 4885061
hPIKP85	4 0	sp P27986
hATM	4 1	gi   4502267
hc-src	4 2	gi 4758078
hJAK1	4 3	ref NP_002218.1
hFLT1	4 4	gb AAC16449.1
hPP2A	4 5	gi 4506017
hMKP2	4.6	gb   AAC50452.1
hVHR	4 7	gi   4758208
hPTP-SL	4.8	gi 4506325
hSTEP	4 9	sp P54829
hPTEN	5 0	gi 4506249
Cdc14B1	5 1	gb AAD15415.1
DUSP12	5 2	gi 6005956
AK000449	5 3	gi 8923413
DUS7	5_4	sp Q16829

48

calcineurin A alpha	5 5	gi 6715568
PNP1	5 6	emb CAA56124.1
TPTE	5 7	gi 7019559
PPP1CC	5 8	gi  4506007
PP-1 gamma	5 9	gb AAA19823.1
PP2A	6 0	gi 4506017

相同性検索の結果を表2、表3に示す。

49

# (表2)

クエリー	ヘリックスクローン	検索スコブ	1
		(score)	(expect)
hLKB1	C-NT2RP2004933	126	1e-29
hLKB1	C-PLACE1011923	89	2e-28
hLKB1	C-NT2RM4001758	118	3e-27
hLKB1	C-OVARC1000556	64	1e-10
hCDC2	- C-NT2RP2004933	109	le-24
hCDC2	C-HEMBA1001019	. 72	3e-13
hCDC2	C-NT2RM4001758	68	5e-12
hCDC2	C-0VARC1000556	53	1e-07
hCDC2	C-PLACE1011923	47	6e-06
hAuroraKi	C-PLACE1011923	115	3e-37
hAuroraK1	C-NT2RP2004933	145	2e-35
hAuroraKl	C-NT2RM4001758	121	3e-28
hAuroraKl	C-NT2RP2000668	66	2e-11
hAuroraK1	C-NT2RP2001839	53	2e-07
hAuroraK1	C-OVARC1000556	51	6e-07
hAuroraK2	C-PLACE1011923	105	4e-37
hAuroraX2	C-NT2RP2004933	138	2e-33
hAuroraK2	C-NT2RM4001758	112	1e-25
hAuroraK2	C-OVARC1000556	57	9e-09
h I KKA	C-NT2RP2004933	103	2e-22
hIKKA	C-NT2RM4001758	82	5e-16
hIKKA	C-PLACE1011923	48	8e-06
hMKK3	C-PLACE1011923	75	4e-14
hMKK3	C-NT2RP2004933	63	1e-10
hMKK3	C-NT2RM4001758	60	9e-10
hnkk3	С-НЕМВА1002212	60	1e-09
hERK 1	C-NT2RP2004933	89	2e-18
herk1	C-PLACE1011923	70	1e-12
hERKI	C-NT2RN4001758	60	1e-09
hERK1	C-0VARC1000556	48	4e-06

(表3)

クエリー	ヘリックスクローン	検索スコア	期待倘
		(score)	(expect)
hRAF1	C-NT2RP2004933	73	2e-13
hRAF1	C-PLACE1011923	72	6e-13
hRAF1	C-NT2RM4001758	65	8e-11
hAKT	C-NT2RM4001758	129	le-30
hAKT	C-NT2RP2004933 .	129	1e-30
hAKT	C-PLACE1011923	97	9e-28
hAKT	C-OVARC1000556	60	2e-09
hPIKP85	C-NT2RP2002710	65	7e-11
hc-src	C-NT2RM4001758	69	2e-12
hc-src	C-NT2RP2004933	65	5e-11
hc-src	C-NT2RM4001411	58	7e-09
hc-src	C-HEMBA1002212	57	1e-08
hJAK1	C-NT2RP2004933	82	7e-16
hJAK1	C-HEMBA1002212	60	5e-09
hJAK1	C-NT2RM4001758	55	2e-07
hFLT1	C-HEMBA1002212	64	2e-10
hPLT1	C-NT2RP2004933	59	7e-09
hFLT1	C-PLACE1011923	55	1e-07
hFLT1	C-PLACE2000034	54	2e-07
hPLT1	C-NT2RM4001758	51	2e-06
hstep	C-HEMBA1006173	51	1e-06

その結果、重複しない「C-NT2RP2000668」、「C-HEMBA1002212」、「C-NT2RM40014 11」、「C-NT2RM4001758」、「C-NT2RP2002710」、「C-NT2RP2004933」、「C-PLACE10119 23」、「C-NT2RP2001839」、「C-HEMBA1006173」、「C-OVARC1000556」、「C-PLACE20000 34」、および「C-HEMBA1001019」の12クローンを、キナーゼ・フォスファターゼ様構造を持つクローン(KPクローン)として選択した。該クローンはヒト新規タンパク質をコードしており、該タンパク質は、プロテインキナーゼおよび/またはプロテインフォスファターゼとして機能していることが推察された。

[実施例 5] 高密度 DNA フィルターを用いた、ハイブリダイゼーションによる 遺伝子発現解析

ナイロン膜スポット用の DNA は以下のように調製した。すなわち、大腸菌を 96 穴プレートの各ウェルに培養し(LB 培地で 37℃、16 時間)、その培養液の一部を、 96 穴プレートの 10 μ1 ずつ分注した滅菌水中に懸濁し、100℃で 10 分間処理した 後、PCR 反応のサンプルとして使用した。PCR は TaKaRa PCR Amplification Kit (宝社製)を用い、プロトコールに従って 1 反応  $20~\mu 1$  の反応溶液で行った。プ ラスミドのインサート cDNA を増幅するために、プライマーはシークエンシング用 のプライマーME761FW (5'tacggaagtgttacttctgc3'/配列番号:61)と ME1250RV (5'tgtgggaggttttttctcta3'/配列番号:62)のベアー、または M13M4 (5'gttt teccagteacgae3'/配列番号:63)と M13RV (5'caggaaacagetatgae3'/配列番 号:6 4)のペアーを使用した。PCR 反応は、GeneAmp System9600 (PE バイオシス テムズ社製) で、95℃5分間処理後、95℃10秒、68℃1分間で10サイクルし、さ らに 98℃20 秒間、60℃3 分間で 20 サイクル行い、72℃10 分間で行った。PCR 反 応後、2 μlの反応液を 1%アガロースゲル電気泳動して、臭化エチジウムで DNA を染色し、増幅した cDNA を確認した。増幅できなかったものは、その cDNA イン サートをもつプラスミドを、アルカリ抽出法 (J Sambrook, EF Fritsh, T Mania tis, Molecular Cloning, A laboratory manual / 2nd edition, Cold Spring H arbor Laboratory Press, 1989) で調製した。

DNA アレイの作製は以下のように行った。384 穴プレートの各ウェルに DNA を分注した。ナイロン膜 (ベーリンガー社製) への DNA のスポッティングは、Biomek 2000 ラボラトリーオートメーションシステム (ベックマンコールター社製) の 3 84 ピンツールを用いて行った。 すなわち、DNA の入った 384 穴プレートをセットした。その DNA 溶液に、ピンツールの 384 個の独立した針を同時に浸漬し、DNA を針にまぶした。その針を静かにナイロン膜に押し当てることによって、針に付

着したDNAをナイロン膜にスポッティングした。スポットしたDNAの変性および、ナイロン膜への固定は定法 (J Sambrook, EF Fritsh, T Maniatis, Molecular C loning, A laboratory manual / 2nd edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989) に従って行った。

ハイブリダイゼーションのプローブとしては、ラジオアイソトープでラベリングした 1st strand cDNA を使用した。1st strand cDNA の合成は Thermoscript (TM) RT-PCR System (GIBCO 社製)を用いて行った。すなわち、ヒトの各組織由来配 NA (Clontech 社製)の 1.5 μgと、1 μl 50 μM Oligo (dT)20を用いて、50μCi [α³³P]dATPを添加して付属のプロトコールに従って 1st strand cDNAを合成した。プローブの精製は、ProbeQuant (TM) G-50 micro column (アマシャムファルマシアバイオテック社製)を用いて付属のプロトコールに従って行った。次に、2 units E. coli RNase Hを添加して、室温で 10 分間インキュベートし、さらに100μgヒト COT-1 DNA (GIBCO 社製)を添加して、97°Cで 10 分間インキュベート後、氷上に静置してハイブリダイゼーション用のプローブとした。

ラジオアイソトープラベルしたプローブの、DNA アレイへのハイブリダイゼーションは、定法 (J Sambrook, EF Fritsh, T Maniatis, Molecular Cloning, A laboratory manual / 2nd edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press, 19 89) に従って行った。洗浄は、ナイロン膜を洗浄液1 (2X SSC, 1% SDS) 中で、室温 (約 26℃) で 20 分間のインキュベートを 3 回洗浄した後、洗浄液 2 (0.1X SSC, 1% SDS) 中で、65℃で 20 分間の洗浄を 3 回行った。オートラジオグラムは、BAS2000 (富士写真フィルム社製) のイメージプレートを用いて取得した。すなわち、ハイブリダイゼーションしたナイロン膜をサランラップに包み、イメージプレートの感光面に密着させて、ラジオアイソトープ感光用のカセットに入れて、暗所で 4 時間静置した。イメージプレートに記録したラジオアイソトープ活性は、BAS2000 を用いて解析し、オートラジオグラムの画像ファイルとして電子的に変換して記録した。各 DNA スポットのシグナル強度の解析は、Visage-High-Densit

y Grid Analysis Systems (ジェノミックソリューソンズ社製)を用いて行い、シグナル強度を数値データ化した。データは Duplicate で取得し、その再現性は 2 つの DNA フィルターを 1 つのプローブでハイブリダイゼーションして、両フィルターで対応するスポットのシグナル強度を比較した。全スポットの 95%が、相当するスポットに対して 2 倍以内のシグナル値であり、相関係数は r=0.97 である。データの再現性は十分といえる。

遺伝子発現解析の検出感度は、ナイロン膜にスポットした DNA に相補的なプロ ーブを作製し、ハイブリダイゼーションにおける、プローブ濃度依存的なスポッ トのシグナル強度の増加を検討して見積もった。DNA としては、PLACE1008092 (G enBank Accession No.AF107253と同一)を使用した。前述の方法で PLACE100809 2のDNAアレイを作製した。プローブとしては、PLACE1008092のmRNAをin vitr o合成し、この RNA を鋳型として、前述のプローブ作製法と同様にして、ラジオ アイソトープでラベリングした 1st strand cDNA を合成して使用した。PLACE100 8092 の mRNA を in vitro 合成するために、pBluescript SK(-)の T7 プロモーター 側に PLACE1008092 の 5'末端が結合されるように組み替えたプラスミドを造成し た。すなわち、pME18SFL3 の制限酵素 DraIII 認識部位に組み込まれた PLACE1008 092 を、制限酵素 XhoI で切断して PLACE1008092 を切り出した。次に XhoI で切断 してある pBluescript SK(-)と、切り出した PLACE1008092 を DNA ligation kit ver.2 (宝社製) を用いてライゲーションした。pBluescript SK(-)に組み替えた PLACE1008092 の mRNA の in vitro 合成は、Ampliscribe(TM) T7 high yield trans cription kit (Epicentre technologies 社製) を用いて行った。ハイブリダイゼ ーションおよび各 DNA スポットのシグナル値の解析は、前述の方法と同様に行っ た。プローブ濃度が  $1x10^7 \mu g/ml$  以下では、プローブ濃度に比例したシグナル増 加が無いことから、この濃度域でのシグナルの比較は困難と考えられ、シグナル 強度が 40 以下のスポットは一様に低レベルのシグナルとした。 $1x10^7 \sim 0.1~\mu g/$ nl の範囲でプローブ濃度依存的なシグナル値の増加があり、検出感度としてはサ

ンプルあたり発現量比が 1:100,000 の mRNA の検出感度である。

ヒト正常組織(心臓、肺、下垂体、胸腺、脳、腎臓、肝臓、脾臓)における、各 cDNA の発現を表 4 に示す。発現量は 0~10,000 の数値で示した。「C-HEMBA100 6173」、「C-NT2RP2000668」、「C-NT2RP2001839」、「C-NT2RP2002710」、「C-NT2RP2004933」、「C-OVARC1000556」、「C-PLACE1011923」、および「C-PLACE2000034」は、それぞれ少なくとも 1 つの組織で発現が認められた。

「C- NT2RP2002710」は、全ての組織で発現が認められた。「C-HEMBA1001019」、「C-HEMBA1002212」、「C-NT2RM4001411」、および「C-NT2RM4001758」は、どの組織でも発現が低かった。

さらに、データを統計解析することによって、発現に特徴のある遺伝子を選別した。一般にコントロールとして使用される $\beta$  actin の発現に比べて、発現量が各組織間において大きく変動する遺伝子は、以下のように決定した。すなわち $\beta$  actin の各組織でのシグナル強度の偏差平方和を求め、自由度 7 で除して分散  $S_a^2$  を決定した。次に比較する遺伝子の各組織でのシグナル強度の偏差平方和を求め、自由度 7 で除してその分散  $S_b^2$  を決定した。分散比  $F=S_b^2/S_a^2$  として、F 分布の有意水準 5%以上の遺伝子を抽出した。このようにして「C-NT2RP2002710」は、発現に特徴のある遺伝子として抽出された。

また「C-NT2RP2002710」は、発現量が各組織間で大きく変動する遺伝子として抽出された。すなわち OVARC1000037 の各組織でのシグナル強度の偏差平方和を求め、自由度 7 で除して分散  $S_a^2$  を決定した。次に比較する遺伝子の各組織でのシグナル強度の偏差平方和を求め、自由度 7 で除してその分散  $S_a^2$  を決定した。分散比  $F=S_a^2/S_a^2$  として、F 分布の有意水準 5%以上の遺伝子を抽出した。

(表4)

クローン名	心臓	肺	下垂体	胸腺	脳	腎臓	肝臓	脾臓
GAPDH	38.210	32.670	23.820	13.580	11.230	21.120	24.910	22.440
<b>Bアクチン</b>	279.280	368.870	111.100	117.500	92.880	114.650	82.990	256.790
HEMBA1001019	7.327	7.582	14.865	6.154	10.598	5.643	3.920	7.188
HEMBA1002212	8.709	6.241	10.946	9.855	2.602	5.864	5.366	4.214
HEMBA1006173	63.939	35.393	52.598	22.894	32.403	35.413	40.872	67.870
NT2RM4001411	8.505	7.030	30.358	2.388	3.324	0.962	1.969	1.931
NT2RM4001758	24.391	23.518	27.924	5.579	12.781	14.153	7.027	6.943
NT2RP2000668	41.209	35.434	46.568	16.251	14.705	25.339	29.016	11.020
NT2RP2001839	68.237	44.006	65.237	21.186	23.824	37.874	35.524	54.235
NT2RP2002710	876.030	389.806	785.892	246.642	312.053	990.051	876,290	401.334
NT2RP2004933	18.660	21.000	61.644	10.893	8.184	31.855	24.143	11.593
0VARC1000556	84.636	47.645	29.302	13.010	36.300	34.811	56.871	26.716
PLACE1011923	32.608	43.041	19.701	8.083	15.625	16.742	22.157	29.615
PLACE2000034	42.847	21.194	15.709	12.449	11.089	18.174	25.238	21.354

### [実施例6] 疾患関連遺伝子の解析

非酵素的蛋白糖化反応は各種糖尿病慢性合併症の原因とされている。したがって糖化蛋白質特異的に発現の上昇または減少する遺伝子は、糖化蛋白質による糖尿病合併症に関する遺伝子である。血液中に存在する糖化蛋白によって影響を受けるのは、血管壁の細胞である。非酵素的タンパク質糖化反応物には、軽度の糖化タンパク質であるアマドリ化合物(glycated protein)と、重度の糖化タンパク質である終末糖化物質(advanced glycosylation endproduct)がある。そこで内皮細胞において、本発明の KP 遺伝子の発現がこれらタンパク質特異的に、変化するか否かを検討した。

内皮細胞を糖化蛋白質存在下または非存在下で培養してmRNA を抽出し、ラジオアイソトープでラベルした 1st strand cDNA プローブを用いて、前記の DNA アレイとハイブリダイゼーションして、各スポットのシグナルを BAS2000 で検出してArrayGauge (富士写真フィルム社製)で解析した。

終末糖化物質ウシ血清アルブミンの調製は、ウシ血清アルブミン(sigma 社製)を 50mM Glucose のリン酸バッファー中で 37℃、8 週間インキュベートして褐色化した BSA を、リン酸バッファーに対して透析して行った。\_\_\_\_\_\_

正常ヒト肺動脈内皮細胞 (Cell Applications 社製) は、組織培養用のディッシュ (Falcon 社製) を用いて、endothelial cell growth medium (Cell Applica tions 社製) 中で、インキュベーター (37℃、5% CO₂、加湿) に入れ、培養した。 細胞がディッシュにコンフルエントになったところで、ウシ血清アルブミン (sigma 社製)、糖化ウシ血清アルブミン (sigma 社製) または終末糖化物質血清アルブミンを 250 μg/ml 添加して 33 時間インキュベートした。細胞からの mRNA の抽出は、FastTrack(TM)2.0 kit (Invitrogen 社製) を用いて行った。ハイブリダイゼーション用のプローブのラベリングは、この mRNA を用いて、前記の方法で同様にして行った。

ウシ血清アルブミン、糖化ウシ血清アルブミンまたは終末糖化物質ウシ血清アルブミンを含有する培地で培養したヒト肺動脈内皮細胞の、各 cDNA の発現を表 5 に示す。その結果、「C-HEMBA1006173」、「C-NT2RP2000668」、「C-NT2RP2002710」、「C-NT2RP2001839」、「C-OVARC1000556」、「C-PLACE1011923」、および「C-PLACE20 00034」は、内皮細胞で発現が認められた。

(表5)

		糖化ウシアルブミ	ン	糖化ウシアルブミ	ノ 終末糖化物質
クローン名	ウシ血清アルブミン		終末糖化物質ウシ 血清アルブミン	添加/ウシ血清 アルプミン比 /	ウシ血清アルブミン ウシ血清アルブミン比
GAPDH(Cr1)	100.81	134.21	115.16	1.33	1.14
βactin(Cr2)	1101.9	1092.57	997.36	0.99	0.91
HEMBA1006173	769.5	879.52	703.94	1.14	0.91
NT2RP2000668	100.83	114.72	104.66	1.14	1.04
NT2RP2001839	1191.8	1454.46	831.23	1.22	0.7
NT2RP2002710	305.22	324.01	248.69	1.06	0.81
OVARC1000556	68.77	93.52	73.85	1.36	1.07
PLACE1011923	318.75	346.7	273.3	1.09	0.86
PLACE2000034	57.78	58.66	54.29	1.02	0.94

[実施例7] 紫外線傷害関連遺伝子の解析

紫外線は健康に少なからず影響を及ぼすことが知られている。近年はオゾン層破壊に伴って紫外線傷害にさらされる機会が多くなっており、皮膚癌などの危険因子として認識されてきている (United States Environmental Protection Agency: Ozone Depletion Home Page、http://www.epa.gov/ozone/)。紫外線が皮膚表皮細胞に作用して発現変化する遺伝子は、皮膚の紫外線傷害に関すると考えられる。紫外線照射した初代培養皮膚由来線維芽細胞を培養して、本発明の KP 遺伝子の発現が変化するか否かを検討した。

初代培養皮膚由来線維芽細胞(Cell Applications 社製)は、培養皿にコンフルエントに培養して、254 nm の紫外線を  $10,000~\mu$ J/cm² 照射した。細胞からの m RNA の抽出は、未照射の細胞、照射後 4 時間または 2 4 時間培養した細胞を対象に、FastTrack™ 2.0 mRNA isolation kit (Invitrogen 社製)を用いて行った。ハイブリダイゼーション用のプローブのラベリングは、この mRNA  $1.5~\mu$ g を用いて、前記の方法で同様にして行った。データは n=3 で取得し、紫外線刺激ありの細胞のシグナル値と、なしの細胞のシグナル値を比較した。比較には二標本 t検定の統計処理を行って、シグナル値の分布に有意に差があるクローンを、p<0.05 で選択した。本解析は、シグナル値の低いクローンであっても差を統計的に検出できる。したがって 40 以下のシグナル値のクローンに対しても評価を行った。

紫外線未照射の皮膚由来線維芽細胞、および紫外線照射した皮膚由来線維芽細胞の、各 cDNA の発現を表 6 に示す。

それぞれ細胞の各遺伝子についてシグナル値の平均  $(M_1, M_2)$  と標本分散  $(s_1^2, s_2^2)$  を求め、比較する 2 つの細胞の標本分散から合成標本分散  $s^2$  を求めた。  $t = (M_1 - M_2)/s/(1/3+1/3)^{1/2}$  を求めた。自由度 4 として t 分布表の有意水準の確率 P である 0.05 と 0.01 の t 値と比較して、値が大きい場合にそれぞれ P<0.05、または P<0.01 で両細胞の遺伝子の発現に差があると判定した。未分化の細胞に比べてシグナルの平均値が、増加 (+) または減少を (-) 記した。

<u>その結果、「C-NT2RP2002710」、「C-NT2RP2004933」、「C-0VARC1000556」、</u>および\_

「C-PLACE1011923」は、紫外線照射によって、4時間後または24時間後に発現の減少することが分かり、紫外線障害に関するクローンであることが示唆された。

(表6)

	T	UV Oh			UV_4h			UV_24h	tt	est	4h	24h	
Clone	Exp.1	Exp.2	Exp.3	Exp.1	Exp.2	Exp.3	Exp.1	Exp.2	Exp.3	0/4	0/24	+/-	+/-
GAPDH(Cr1)	0	1.29	0.1	0.9	0.06	1.18	1.49	0.47	0	l .		Г	
Bactin(Cr2)	256.82	283.53	414.29	388.38	117.29	329.8	189.18	190.26	157.87		*		
NT2RP2002710 NT2RP2004933	30.61 6.78	29.84 7.42	37.75 14.62		19.35 3.1	13.67 2.23		15.23 1,97	13.68 1.54		**	-	-
OVARC1000556 PLACE1011923	22.37 166.86	23.81 139.43	26.15 146.9		11.54 117.42	9.38 86.95		16.63 140	22.58 124,61		•	- -,	

#### 産業上の利用の可能性

本発明により、新規なヒトプロテインキナーゼ・プロテインフォスファターゼタンパク質、および該タンパク質をコードする遺伝子が提供された。キナーゼ・フォスファターゼによるタンパク質のリン酸化状態の調節は、細胞の正常な分化・増殖、および細胞レベルでの生理機能にとって中心的な役割を担っている。本発明の新規キナーゼ・フォスファターゼも細胞内生理機能に深く関わっているものと考えられることから、本発明のタンパク質は、医薬品開発の上で薬剤の標的分子として有用である。また、本発明のタンパク質に作用する薬剤は、従来のレセプターアゴニスト・アンタゴニストに代表される薬剤よりも、より緻密に細胞内生理機能を調節し得る有効な医薬品となることが期待される。

#### 請求の範囲

- 1. 下記 (a) から (d) のいずれかに記載の DNA。
- (a) 配列番号: 2、4、6、8、10、12、14、16、18、20、または 22 のいずれかに記載のアミノ酸配列からなるタンパク質をコードする DNA。
- (b) 配列番号: 1、3、5、7、9、11、13、15、17、19、または 21のいずれかに記載の塩基配列のコード領域を含む DNA。
- (c) 配列番号: 2、4、6、8、10、12、14、16、18、20、または22のいずれかに記載のアミノ酸配列において1若しくは複数のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列を有し、配列番号: 2、4、6、8、10、12、14、16、18、20、または22のいずれかに記載のアミノ酸配列からなるタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードするDNA。
- (d) 配列番号: 1、3、5、7、9、1 1、1 3、1 5、1 7、1 9、または 2 1 のいずれかに記載の塩基配列からなる DNA とストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、配列番号: 2、4、6、8、1 0、1 2、1 4、1 6、1 8、2 0、または 2 2 のいずれかに記載のアミノ酸配列からなるタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードする DNA。
- 2. 配列番号: 2、4、6、8、10、12、14、16、18、20、または 22 のいずれかに記載のアミノ酸配列からなるタンパク質の部分ペプチドをコードする DNA。
- 3. 配列番号: 24に記載の塩基配列を含む DNA。
- 4. 請求項1または2に記載の DNA によりコードされるタンパク質またはその 部分ペプチド。
- 5. 配列番号:25に記載のアミノ酸配列を含むポリペプチド。
- 6----請求項 1 から 3 のいずれかに記載の DNA-が挿入されたベクター。

- 7. 請求項1から3のいずれかに記載のDNAまたは請求項6に記載のベクターを保持する宿主細胞。
- 8. 請求項7に記載の宿主細胞を培養し、該宿主細胞またはその培養上清から 発現させたタンパク質を回収する工程を含む、請求項4または5に記載のタンパク質またはペプチドの製造方法。
- 9. 請求項4または5に記載のタンパク質またはペプチドに結合する抗体。
- 10. 配列番号: 1、3、5、7、9、11、13、15、17、19、または 21 のいずれかに記載の塩基配列からなる DNA またはその相補鎖に相補的な少なくとも 15 ヌクレオチドを含むポリヌクレオチド。
- 11. 請求項4または5に記載のタンパク質またはペプチドに結合する化合物 のスクリーニング方法であって、
- (a) 該タンパク質またはペプチドに被検試料を接触させる工程、
- (b) 該タンパク質またはペプチドと被検試料との結合活性を検出する工程、
- (c) 該タンバク質またはペプチドに結合する活性を有する化合物を選択する工程、を含む方法。

#### SEQUENCE LISTING

<110> Helix Research Institute

<120> Novel genes encoding protein kinase or protein phosphatase.

<130> H1-107PCT2

<140>

<141>

<150> JP 1999-248036

<151> 1999-07-29

<150> JP 2000-118776

<151> 2000-01-11

<150> JP 2000-183767

<151> 2000-05-02

<150> US 60/159590

<151> 1999-10-18

<150> US 60/183322

<151>-2000-02-17-

<160> 64

<170> PatentIn Ver. 2.0

<210> 1

<211> 2159

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (109)..(1713)

<400> 1

cgctgtgagg gagtcgctgt gatccggggc cccggaaccc gagctggagc tgaagcgcag 60

-gctgcggggc gcggagtcgg gagtgcaggc ctgagtgttc cttccagc atg tcg gag 117

Met Ser Glu

1

ggg gag tcc cag aca gta ctt agc agt ggc tca gac cca aag gta gaa 165 Gly Glu Ser Gln Thr Val Leu Ser Ser Gly Ser Asp Pro Lys Val Glu

!

10

15

Ser	Ser	Ser	Ser	Ala	Pro	Gly	Leu	Thr	Ser	Val	Ser	Pro	Pro	Val	Thr	
20					25					30					35	
tcc	aca	acc	tca	gct	gct	tcc	cca	gag	gaa	gaa	gaa	gaa	agt	gaa	gat	261
												Glu				
				40					45					50		
								•		•					•	
g a g	tot	or o or	att	tto	ฮลล	<b>៤</b> ៦៤	trø	-èee	tet.	999	cgc	tgg	cag	aag	agg	309
												Trp				
uin	ser.	Giu		Pen	utu	ata	961		0,3	ulj	m P	пр	65	1,0		
			55					60				•	00			
			•								,					0.55
												gac				357
Arg	Glu	Glu	Val	Asn	Gln	Arg	Asn	Val	Pro	Gly	Ile	Asp	Ser	Ala	Tyr	
		70					75					80		.3		
														;		·
ctg	gcc	atg	gat	aca	gag	gaa	ggt	gta	gag	gtt	atg	tgg	aat	gag	gta	405
Leu	Ala	Met	Asp	Thr	Glu	Glu	Gly	Val	Glu	Val	Met	Trp	Asn	Glu	Val	
	85	:	-			90			-		95		-	÷.		
														•		
cag	ttc	tct	gaa	cgc	aag	aac	tac	aag	ctg	cag	gag	gaa	aag	ġtt	cgt	453
												Glu				
	1110		JIU	0	105		-7-	_, _		110			_•		115	
100					100					110					110	
														'سس		E01
																501
Ala	Val	Phe	Asp	Asn	Leu	lle	Gln	Leu	Glu	His	Leu	Asn	He		Lys	
				400					400					120		

																٠
ttt	cac	aaa	tat	tgg	gct	gac	att	aaa	gag	aac	aag	gcc	agg	gtc	att	549
Phe	His	Lys	Tyr	Trp	Ala	Asp	Ile	Lys	Ğlu	Asn	Lys	Ala	Arg	Val	Ile	
			135	1				140					145			
ttt	atc	aca	gaa	tac	atg	tca	tct	ggg	agt	ctg	aag	caa	ttt	ctg	aag	597
Phe	Ile	Thr	Glu	Tyr	Met	Ser	Ser	Gly	Ser	Leu	Lys	Gln	Phe	Leu	Lys	٠
		150					155					160				
														•		
aag	acc	aaa	aag	aac	cac	aag	acg	atg	aat	gaa	aag	gca	tgg	aag	cgt	645
Lys	Thr	Lys	Lys	Asn	His	Lys	Thr	Met	Ásn	Glu	Lys	Ala	Trp	Lys	Arg	
	165					170					175					
	•		•									•	•			
tgg	tgc	aca	caa	atc	ctc	tct	gcc	cta	agc	tac	ctg	cac	tcc	tgt	gac	693
Trp	Cys	Thr	Gln	lle	Leu	Ser	Ala	Leu	Ser	Tyr	Leu	His	Ser	Cys	Asp	•
180		,			185					190					195	
									٠							
ccc	CCC	atc	atc	- cat	ggg	aac	ctg	acc	tgt	gac	acc	atc	ttc	atc	cag	741
						•	Leu									
				200	•			٠	205		. f			210		
							•		•	•						•
cac	aac	gga	ctc	atc	aag	att	ggc	tct	gtg	gct	cct	gac	act	atc	aac	789
							Gly									••
			215					220			<b>-</b>	r	225			
			:													

																U
Asn	His	Val	Lys	Thr	Cys	Arg	Glu	Glu	Gln	Lys	Asn	Leu	His	Phe	Phe	
		230					235					240			•	
į																
gca	cca	gag	tat	gga	gaa	gtc	act	aat	gtg	aca	aca	gca	gtg	gac	atc	885
Ala	Pro	Glu	Туг	Gly	Glu	Val	Thr	Asn	Val	Thr	Thr	Ala	Val	Asp	Ile	
	245					250					255					. •
		•	•									•	•			
tac	tcc	ttt	ggc	atg	tgt	gca	ctg	gag	atg	gca	gtg	ctg	gag	att	cag	933
Туг	Ser	Phe	Gly	Met	Cys	Ala	Leu	Glu	Met	Ala	Val	Leu	Glu	Ile	Gln	
260	v			,	265			•		270					275	
,				•												
ggc	aat	gga	gag	tcc	tca	tat	gtg	cca	cag	gaa	gcc	atc	agc	agt	gcc	981
Gly	Asn	Gly	Glu	Ser	Ser	Tyr	Val	Pro	Gln	Glu	Ala	Ile	Ser	Ser	Ala	
				280					285	•				290		
atc	cag	ctt	cta	gaa	gac	cca	tta	cag	agg	gag	ttc	att	caa	aag	tgc	1029
Ile	Gln	Leu	Leu	Glu	Asp	Pro	Leu -	Gln	Arg	Glu	Phe	Île	Gln	Lys	Cys	
-			295			•	-	300.					305			-
						e -										
									•	•				•	ttc	1077
Leu	Gln	Ser	Glu	Pro	Ala	Arg	Arg	Pro	Thr	Ala			Leu	Leu	Phe	
		310					315					320				•
				-												445-
							ccc									1125
His	Pro	Ala	Leu	Phe	Glu	Val	Pro	Ser	Leu	Lys	Leu	Leu	Ala	Ala	His	

.330

-335-

tgc	att	gtg	gga	cac	caạ	cac	atg	atc	cca	gag	aac	gct	cta	gag	gag	1173
Cys	Ile	Val	Gly	His	Gln	His	Met	lle	Pro	Glu	Asn	Ala	Leu	Glu	Glu	
340					345					350					355	
									•							
atc.	acc	aaa	aac	atg	gat	act	agt	gcc	gta	ctg	gct	gaa	atc	cct	gca	1221
lle	Thr	Lys	Asn	Met	Asp	Thr	Ser	Ala	Val	Leu	Ala	Glu	İle	Pro	Ala	
-	,			360			:		365					370		
																٠
gga	cca.	gga	aga	gaa	cca	gtt	cag	act	ttg	tac	tct	cag	tca	cca	gct	1269
Gly	Pro	Gly	Arg	Glu	Pro	Val	Gln	Thr	Leu	Tyr	Ser	Gln	Ser	Pro	Ala	
			375		:			380					385			
ctg	gaa	tta	gat	aaa	ttc	ctt	gaa	gat	gtc	agg	aat	ggg	atc	tat	cct	1317
_						Leu										
		390					395					400				
	<i>:</i>															
ctg	aca	gcc	ttt	egg	ctg	cct	 Cgg	CCC	cag	cag	cca	cag	cag	 gag	gag	-1365
_						Pro										
	405					410	0				415					
	100			•		110										
at a	000	too	oot	ato	ata	ccc	000	tot	ort o	220	ant	eed	ana	oot	o a a	1413
																1410
	1111,	sel,	rro	AST		Pro	710	oei.	val		IIII.	110	ini.	ŁŢŮ		
420			•		425					430					435	

Pro	Ala	Glu	Val	Glu	Thr	Arg	Lys	Val	Val	Leu	Met	Gln	Cys	Asni	Ile	
				440	•				445		•	,		450		
							,			,						
gag	tcg	gtg	gag	gag	gga	gtc	aaa	cac	cac	ctg	aca	ctt	ctg	ctg	aag	1509
Glu	Ser	Val	Glu	Glu	Gly	Val	Lys	His	His	Leu	Thr	Leu	Leu	Leu	Lys	
			455			*		460				_	465			·
	٠,								•							
ttg.	gag	gac	aaa	ctg	agc	cgg	cac	ctg	agc	tgt	gac	ctg	atg	cca	aat	1557
Leu	Glu	Asp	Lys	Leu	Ser	Arg	His	Leu	Ser	Cys	Asp	Leu	Met	Pro	Asn	•
	•	470		:			475					480				
gag	aat	atc	ccc	gag	ttg <sub>.</sub>	gcg	gct	gag	ctg	gtg	cag	ctg	ggc	ttc	att	1605
Glu	Asn	Ile	Pro.	Glu	Leu	Ala	Ala	Glu	Leu	Val	Gln	Leu	Gly	Phe	Ile	
	485					490					495					,•.
,						•	•									
agt	gag	gct	gac	cag	agc	cgg	ttg	act	tct	ctg	cta	gaa	gag	acc	ttg	1653
Ser	Glu	Ala	Asp	Gln	Ser	Arg	Leu	Thr	Ser	Leu	Leu	Glu	Glu	Thr	Leu	
500					505		~			510					515	
			,			•										
aac	aag	ttc	aat	ttt	gcc	agg	aac	agt	acc	ctc	aac	tca	gcc	gct	gtc	- 1701
Asn	Lys	Phe	Asn	Phé	Ala	Arg	Asn	Ser	Thr	Leu	Asn	Ser	Ala	Ala	Val	
				520					525					530		
•																
acc	gtc	tcc	tct	taga	agcto	ac t	cggg	ccae	g co	ctga	itcte	cgo	tgtg	gct		1753

Thr Val Ser Ser

general general general contents of the conten

<210> 2

<211> 535

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 2

Met Ser Glu Gly Glu Ser Gln Thr Val Leu Ser Ser Gly Ser Asp Pro

1

5

10

15

20 25 30

Ser Glu Asp Glu Ser Glu Ile Leu Glu Glu Ser Pro Cys Gly Arg Trp
50 55 60

Gln Lys Arg Arg Glu Glu Val Asn Gln Arg Asn Val Pro Gly Ile Asp
65 70 75 80

Ser Ala Tyr Leu Ala Met Asp Thr Glu Glu Gly Val Glu Val Met Trp

85 90 95

Asn Glu Val Gln Phe Ser Glu Arg Lys Asn Tyr Lys Leu Gln Glu Glu
100 105 110

Lys Val Arg Ala Val Phe Asp Asn Leu Ile Gln Leu Glu His Leu Asn 115 120 125

Ile Val Lys Phe His Lys Tyr Trp Ala Asp Ile Lys Glu Asn Lys Ala 130 135 140

Arg Val Ile Phe Ile Thr Glu Tyr Met Ser Ser Gly Ser Leu Lys Gln
145 150 155 160

## 10/268

Phe	Leu	Lys	Lys	Thr	Lys	Lys	Asn	His	Lys	Thr	Met	Asn	Glu	Lys	Ala
	202	-, -	-0 -	165	-, -				170					175	
			¥	100					1.0		•				
Тъъ	Lua	Ana	Tnn	Cvo	Th n	Gln	Ιlο	Lau	Car	, Ala	Len	Ser	Tur	Len	His
11.b	гуз	Mrg		Cys	1111	OIII	116	185	561	ліа	цсu	DCI	190	DCu	1113
			180	•				100					130		
	•				T.1	71	11.	01		·	<b>σ</b> ι	0	A	<b>ТЬ</b>	11-
Ser		•	Pro	Pro	He	11e		Gly	ASN	Leu	Inr			Inr	116
		195					200		•	•		205	•		
						•									
Phe	lle	Gln	His	Asn	Gly	Leu	He	Lys	Ile	Gly	Ser	Val	Ala	Pro	Asp
	210					215				٠.	220				
			•					•		•					
Thr	Île	Asn	Asn	His	Val	Lys	Thr	Cys	Arg	Glu	Glu	Gln	Lys	Asn	Leu
225				•	230					235					240
					•								•		
His	Phe	Phe	Ala	Pro	Glu	Tyr	Gly	Glu	Val	Thr	Asn	Val	Thr	Thr	Ala
				245					250					255	
											~			,	
Val	Asp	Ile	Tyr	Ser	Phe	Gly	Met	Cys	Ala	Leu	Glu	Met	Ala	Val	Leu
	-		260		•		٠.							,	
	•			ě											
Glu	Πρ	Gln	Clv	Asn	Glv	Glu	Ser	Ser	Tvr	Val	Pro	Gln	Glu	Ala	He
oru	110		uly	ASII	uly	UIU	280	DCI	1,71	741	110	285	014		110
		275	٠.									<b>2</b> 00		į	
•	á		.,	0.1			a.		D		01	<b>A</b>	01	ni.	11-
Ser		Ala	He	Gln	Leu							Arg	GIU	rne	.116
	.290_					.295_					-300-				

Ġln	Lys	Cys	Leu	Gln	Ser	Glu	Pro	Ala	Arg	Arg	Pro	Thr	Ala	Arg	Glu
305					310					315					320
Leu	Leu	Phe	His	Pro	Ala	Leu	Phe	Glu	Val	Pro	Ser	Leu	Lys	Leu	Leu
		•		325					330				•	335	
												0)	•		
Ala	Ala	His	Cys	Ile	Val	Gly	His	Gln	His	Met	Ile	Pro	Glu	Asn	Ala-
•			340				,	345	•				350		
					•									•	
Leu	Glu	Glu	Ile	Thr	Lys	Asn	Met	Asp	Thr	Ser	Ala	Val	Leu	Ala	Glu
		355			•		360	٠				365			
Ile	Pro	Ala	Gly	Pro	Gly	Arg	Glu	Pro	Val	Gln	Thr	Leu	Tyr	Ser	Gln
	370					375		•			380				
		•		•				•						,	
Ser	Pro	Ala	Leu	Glu	Leu	Asp	Lys	Phe	Leu	Glu	Asp	Val	Arg	Asn	Gly
385			-		390					395					400
										3					
Ile	Tyr	Pro	Leu	Thr	Ala	Phe	Gly-	Leu	Pro	Arg	Pro	Gln-	Gln	Pro	Gln
		•		405					410					415	
Gln	Glu	Ģlu	Val	Thr	Ser	Pro	Val	Val	Pro.	Pro	Ser	Val	Lys	Thr	Pro
			420					425					430		

Thr Pro Glu Pro Ala Glu Val Glu Thr Arg Lys Val Val Leu Met Gln

435

440

445

Cys Asn Ile Glu Ser Val Glu Glu Gly Val Lys His His Leu Thr Leu
450 455 460

Leu Leu Lys Leu Glu Asp Lys Leu Ser Arg His Leu Ser Cys Asp Leu 465 470 475 480

Met Pro Asn Glu Asn Ile Pro Glu Leu Ala Ala Glu Leu Val Gln Leu
485 490 495

Gly Phe Ile Ser Glu Ala Asp Gln Ser Arg Leu Thr Ser Leu Leu Glu 500 505 510

Glu Thr Leu Asn Lys Phe Asn Phe Ala Arg Asn Ser Thr Leu Asn Ser
515 520 525

Ala Ala Val Thr Val Ser Ser 530 535

<210> 3

<211> 1818

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (170)..(1135)

<400> 3

gaattgcaac ggcagctgcc gggcgtatgt gttggtgcta gaggcagctg cagggtctcg 60

ctgggggcca atcgggacca attttgagga ggtacttggc cacgacttat tttcacctcc 120

gacctttcct tccaggcggt gagactctgg actgagagtg gctttcaca atg gaa ggg 178

Met Glu Gly

1

atc agt aat ttc aag aca cca agc aaa tta tca gaa aaa aag aaa tct 226
Ile Ser Asn Phe Lys Thr Pro Ser Lys Leu Ser Glu Lys Lys Ser

5

10

15

gta tta tgt tca act cca act ata aat atc ccg gcc tct ccg ttt atg 274

Val Leu Cys Ser Thr Pro Thr Ile Asn Ile Pro Ala Ser Pro Phe Met

20 25 30 35

cag aag ctt ggc ttt ggt act ggg gta aat gtg tac cta atg aaa aga 322 Gln Lys Leu Gly Phe Gly Thr Gly Val Asn Val Tyr Leu Met Lys Arg

40

45

Ser	Pro	Arg	Gly	Leu	Ser	His	Ser	Pro	Trp	Ala	Val	Lys	Lys	Ile	Asn	
			55					60					65			
				•		-										
cct	ata	tgt	aat	gat	cat	tat	cga	agt	gtg	tat	caa	aag	aga	cta	atg	418
Pro	Ile	Cys	Asn	Asp	His	Tyr	Arg	Ser	Val	Tyr	Gln	Lys	Arg	Leu	Met	
		70					75					80				
			,					,							•	
gat	gaa	gct	aag	att	ttg	aaa	agc	ctt	cat	cat	cca	aac	att	gtt	ggt	466
Asp	Glu	Ala	Lys	Ile	Leu	Lys	Ser	Leu	His	His	Pro	Asn	Ile	Val	Gly	
•	85					90					95	•				
													•			· .
tat	cgt	gct	ttt	act	gaa	gcc	agt	gat	ggc	agt	ctg	tgt	ctt	gct	atg	514
Туг	Arg	Ala	Phe	Thr	Glu	Ala	Ser	Asp	Gly	Ser	Leu	Cys	Leu	Ala	Met	
100			•		105	,	٠,			110					115	
			,													
gaa	tat	gga	ggt	gaa	aag	tct	cta	aat	gac	tta	ata	gaa	gaa	cga	tat	562
Glu	Tyr	Gly	Gly	Glu	Lys	Ser	Leu	Asn	Asp	Leu	Ile	Glu	Glu	Arg	Tyr	
			· · ·	120					125					130		
aaa	gcc	agc	caa	gat	cct	ttt	cca	gca	gcc	ata	att	tta	aaa	gtt	gct	610
Lys	Ala	Ser	Gln	Asp	Pro	Phe	Pro	Ala	Ala	Ile	Ile	Leu	Lys	Val	Ala	
			135					140					145			
												•				
ttg	aat	atg	gca	aga	ggg	tta	aag	tat	ctg	cac	caa	gaa	aag	aaa	ctg	658
Leu	Asn	Met	Ala	Arg	Gly	Leu	Lys	Tyr	Leu	His	Gln	Glu	Lys	Lys	Leu	
		450					155					160				

ctt	cat	gga	gac	ata	gag	tct	tca	aat	gtt	gta	att	aaa	ggc	gat	ttt	706
Leu	His	Gly	Asp	Ile	Glu	Ser	Ser	Asn	Val	Val	Ile	Lys	Gly	Asp	Phe	
	165					170			•		175					
																•
gaa	aca	att	aaa	atc	tgt	gat	gta	gga	gtc	tct	cta	cca	ctg	gat	gaa	754
Glu	Thr	He	Lys	He	Cys	Asp	Val	Gly	Val	Ser	Leu	Pro	Leu	Ásp	Glu	
180					185					190	,				195	
•	÷															•
aat	atg	act	gtg	act	gac	cct	gag	gct	tgt	tac	att	ggc	aca	gag	cca	80Ż
Asn	Met	Thr	Val	Thr	Asp	Pro	Glu	Ala	Cys	Tyr	Ile	Gly	Thr	Glu	Pro	
				200					205					210		
							•		,							
tgg	aaa	ccç	aaa	gaa	gct	gtg	gag	gag	aat	ggt	gtt	att	act	gac	aag	850
Trp	Lys	Pro	Lys	Glu	Ala	Val	Glu	Glu	Asn	Gly	Val	Ile	Thr	Asp	Lys	
	•		215					220					225			
		<u>.</u>				<b>.</b>			- · · -							
gca	gac	ata	ttt	gcc	ttt	ggc	ctt	act	ttg	tgg	gaa	atg	atg	act	tta	898
Ala	Asp	Ile	Phe	Ala	Phe	Gly	Leu	Thr	Leu	Trp	Glu	Met	Met	Thr	Leu	
		230			-	•	235		-			240		-		
tcg	att	cca	các	att	aat	ctt	tca	aat	gat	aat	gat	gat	gaa	gat	aaa	946
Ser	Ile	Pro	His	Ile	Asn	Leu	Ser	Asn	Asp	Asn	Asp	Asp	Glu	Asp	Lys	
	245					250					255					
								•								

Thr Phe As	p Glu Ser Asp	Phe Asp Asp	Glu Ala Tyr	Tyr Ala Ala Leu	
260	265	•	270	275	
gga act ag	g cca cct att	aat atg gaa	gaa ctg gat	gaa tea tac cag	1042
Gly Thr Ar	g Pro Pro Ile	Asn Met Glu	Glu Leu Asp	Glu Ser Tyr Gln	
	280	•	285	290	
	,				
aaa gta at	t gaa ctc ttc	tct gta tgc	act aat gaa	gac cct aaa gat	1090
Lys Val Il	e Glu Leu Phe	Ser Val Cys	Thr Asn Glu	Asp Pro Lys Asp	
	295	300		305 *	,
		•			
cgt cct tc	t gct gca cac	att gtt gaa	gct ctg gaa	aca gat gtc	1135
Arg Pro Se	r Ala Ala His	Ile Val Glu	Ala Leu Glu	Thr Asp Val	
31	0	315		320	
				•	
tagtgatcat	ctcagctgaa g	tgtggcttg cg	taaataac tgtt	tattcc aaaatattta	1195
			. هم المحمد مسمود بوايد درودن		
catagttact	atcagtagtt a	ttagactet aa	attggca tatt	teagga ccatagttte	1255
ttgttaacat	atggataact a	tttctaata tga	aatatgc ttat	attggc tataagcact	1315
	•				
tggaattgta	ctgggttttc t	gtaaagttt tag	gaaactag ctac	ataagt actttgatac	1375
	,				
tgctcatgct	gacttaaaac a	ctagcagta aaa	egetgta aact	gtaaca ttaaattgaa	1435
• .					

tgaccattac-ttttattaat-gatctttctt-aaatattcta-tattttaatg-gatctactga-1495-

cattagcact ttgtacagta caaaataaag tctacatttg tttaaaacac tgaacctttt 1555
gctgatgtgt ttatcaaatg ataactggaa gctgaggaga atatgcctca aaaagagtag 1615
ctccttggat acttcagact ctggttacag attgtcttga tctcttggat ctcctcagat 1675
cttctttggt ttttgcttta atttataaa tgtattttcc atactgagtt taaaatttat 1735
taatttgtac cttaagcatt tcccagctgt gtaaaaacaa taaaactcaa ataggatgat 1795
aaagaataaa ggacactttg ggt 1818

<210> 4

<211> 322

<212> PRT

<213> Homo-sapiens

<400> 4

Met Glu Gly Ile Ser Asn Phe Lys Thr Pro Ser Lys Leu Ser Glu Lys

1 5 10 15

Lys Lys Ser Val Leu Cys Ser Thr Pro Thr Ile Asn Ile Pro Ala Ser

20

25

3(

	et Gln Lys 85		e Gly Thr Gly	Val Asn Val 45	Tyr Leu
Met Lys An	rg Ser Pro	Arg Gly Le	eu Ser His Ser	Pro Trp Ala	Val Lys
Lys Ile As	sn Pro Ile	Cys Asn As	sp His Tyr Arg 75	•	Gln Lys 80
Arg Leu M	et Asp Glu 85	Ala Lys Il	le Leu Lys Ser 90	Leu His His	Pro Asn 95
Ile Val G	ly Tyr Arg 100	Ala Phe Th	nr Glu Ala Ser 105	Asp Gly Ser	
		Gly Gly Gl	lu Lys Ser Leu 20	Asn Asp Leu 125	Ile Glu
		Ser Gln As	sp Pro Phe Pro		Ile Leu
Lys Val A		Met Ala Ar 150	rg Gly Leu Lys 155	Tyr Leu His	Gln Glu <sup>2</sup>
Lys Lys L	eu Leu His		le Glu Ser Ser		Ile Lys -175

Gly Asp Phe Glu Thr Ile Lys Ile Cys Asp Val Gly Val Ser Leu Pro 180 185 190

Leu Asp Glu Asn Met Thr Val Thr Asp Pro Glu Ala Cys Tyr Ile Gly
195 200 205

Thr Glu Pro Trp Lys Pro Lys Glu Ala Val Glu Glu Asn Gly Val Ile 210 215 220

Thr Asp Lys Ala Asp IIe Phe Ala Phe Gly Leu Thr Leu Trp Glu Met 225 230 235 240

Met Thr Leu Ser Ile Pro His Ile Asn Leu Ser Asn Asp Asn Asp Asp 245 250 255

Glu Asp Lys Thr Phe Asp Glu Ser Asp Phe Asp Asp Glu Ala Tyr Tyr
260 265 270

Ala Ala Leu Gly Thr Arg Pro Pro IIe Asn Met Glu Glu Leu Asp Glu
275 280 285

Ser Tyr Gln Lys Val Ile Glu Leu Phe Ser Val Cys Thr Asn Glu Asp 290 295 300

305

310

315

320

Asp Val

<210> 5

<211> 2200

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (173)..(1450)

<400> 5

gtcaggcccc ccagtcttag gtggaaacag caactccaac tcctctggcg gggctgggac 60

cgttggtagg ggactggtca gtgatggaac gtcccctggg gaaagatgga ctcaccgttt 120

tgagaggctg agactcagtc ggggagggg cgccttgaag gatggagcag gg atg gtg 178

Met Val

1

cag agg gaa gag ctg ctg agt ttc atg ggg gct gag gag gca gcc cct 226 Gln-Arg-Glu-Glu-Leu-Leu-Ser-Phe-Met-Gly-Ala-Glu-Glu-Ala-Ala-Pro-----

gac cca gcc gga gtg ggc cgg gga gga ggg gtg gct ggg cct cct tca Asp Pro Ala Gly Val Gly Arg Gly Gly Val Ala Gly Pro Pro Ser ggg gga ggg ggg cag cct cag tgg cag aag tgt cgc ctg ctt cga Gly Gly Gly Gln Pro Gln Trp Gln Lys Cys Arg Leu Leu Arg . agt gaa gga gga gga gga agt cgc ctg gag ttc ttt gta cca Ser Glu Gly Gly Gly Gly Ser Arg Leu Glu Phe Phe Val Pro ccc aag gcc tet egg ecc ega etc age ate ecc tge tet tet ate aca Pro Lys Ala Ser Arg Pro Arg Leu Ser Ile Pro Cys Ser Ser Ile Thr gac gtc cgg aca acc aca gcc ctg gag atg cct gac cgg gag aac acg Asp Val Arg Thr Thr Thr Ala Leu Glu Met Pro Asp Arg Glu Asn Thr ttt gtg gtt aag gtg gaa ggt cca tcc gag tat atc atg gag aca gtg Phe Val Val Lys Val Glu Gly Pro Ser Glu Tyr Ile Met Glu Thr Val

gat	gcc	cag	cat	gtg	aag	gcc	tgg	gtg	tct	gac	atc	caa	gaa	tgc	ctg	562
Asp	Ala	Gln	His	Val	Lys	Ala	Trp	Val	Ser	Asp	Ile	Gln	Glu	Cys	Leu	
115					120					125				•	130	
agc	cca	gga	ccc	tgc	cct	gct	acc	agt	ccc	cgc	ccc	atg	acç	ctc	cct	610
Ser	Pro	Gly	Pro	Cys	Pro	Ala	Thr	Ser-	Pro	Arg	Pro	Met	Thr	Leu	Pro	
				135					140					145		
		,											•			*
ctg	gcc	cct	ggg	acc	tca	ttc	ctt	acą	agg	gag	aac	aca	gac	agc	ctg	658
Leu	Ala	Pro	Gly	Thr	Ser	Phe	Leu	Thr	Arg	Glu	Asn	Thr	Asp	Ser	Leu	
			150					155					160		•	
											•			•		
gag	ctg	tcc	tgc	ctg	aat	cac	tcg	gag	agt	cta	ccc	agc	cag	gac	ctg	706
Glu	Leu	Ser	Cys	Leu	Asn	His	Ser	Glu	Ser	Leu	Pro	Ser	Gln	Asp	Leu	
		165				i	170		•			175				
ctg	ctt	gga	ccc	agc	gag	agc	aat	gac	cgc	ctg	tcg	cag	ggg	gca	tat	754
Leu	Leu	Gly	Pro	Ser	Glu	Ser	Asn	Asp	Arg	Leu	Ser	Gln	Gly	Ala	Tyr	
	180					185					190					
								• *								
ggg	ggc	ctc	tca	gac	cgc	ccc	tcg	gca	tcc	atc	tcc	ccċ	agc	tct	gcc	802
Gly	Gly	Leu	Ser	Asp	Arg	Pro	Ser	Ala	Ser	lle	Ser	Pro	Ser	Ser	Ala	•
195					200					205					210	
tcc	att	gcc	gcc	tcc	cat	ttt	gac	tcg	atg	gaa	ctg	ctt	ccc	cca	gag	850

Ser\_Ile\_Ala\_Ala\_Ser\_His\_Phe\_Asp\_Ser\_Met\_Glu-Leu-Leu-Pro-Pro-Glu-

#### 23/268

ttg ccc ccc cgc atc ccc att gaa gag gga ccc cca gca ggg aca gtt Leu Pro Pro Arg Ile Pro Ile Glu Glu Gly Pro Pro Ala Gly Thr Val cat ecc etc tea gee ecc tac ect ecc ttg gae act ecg gaa aca gee His Pro Leu Ser Ala Pro Tyr Pro Pro Leu Asp Thr Pro Glu Thr Ala aca ggg tcc ttc ctg ttc cag ggg gag cca gag ggc ggt gag ggg gac Thr Gly Ser Phe Leu Phe Gln Gly Glu Pro Glu Gly Gly Glu Gly Asp cag ccc ctc tca ggg tat cct tgg ttc cac ggg atg ctc tct cgg ctc Gln Pro Leu Ser Gly Tyr Pro Trp Phe His Gly Met Leu Ser Arg Leu aag get gea eag ttg gtg etg act gge gge act gge tee eac ggt gte Lys Ala Ala Gln Leu Val Leu Thr Gly Gly Thr Gly Ser His Gly Val ttc ctg gtg cgc cag agt gag aca agg cgg ggt gaa tac gtc ctc acc Phe Leu Val Arg Gln Ser Glu Thr Arg Arg Gly Glu Tyr Val Leu Thr

ttc	aac	ttc	cag	ggc	aag	gcc	aag	cac	ctg	cgt	ttg	tcg	ctg	aac	gag	1186
Phe	Asn	Phe	Gln	Gly	Lys	Ala	Lys	His	Leu	Arg	Leu	Ser	Leu	Asn	Glu	
		325					330					335				
gag	ggt	cag	tgc	cgg	gtc	cag	cac	ctg	tgg	ttc	cag	tcc	att	ttc	gat	1234
Glu	Gly	Gln	Cys	Arg	Val	Gln	His	Leu	Trp	Phe	Gln	Ser	Ile	Phe	Asp	
	340					345					350					
									-		• •				-	
atg	ctc	gag	cac	ttc	cgg	gtg	cac	ccc	atc	cct	ttg	gag	tcg	gga	ggc	1282
Met	Leu	Glu	His	Phe	Arg	Val	His	Pro	Ile	Pro	Leu	Glu	Ser	Gly	Gly	
355					360					365					370	
tçc	agt	gat	gtt	gtc	ctt	gtc	agc	tat	gtc	cca	tcc	tcc	cag	cga	cag	1330
Ser	Ser	Asp	Val	Val	Leu	Val	Ser	Tyr	Val	.Pro	Ser	Ser	Gln	Arg	Gln	
				375					380					385		
									٠.		•	•			•	
cag	ggc	cgg	gag	cag	gct	ggg	agc	cat	gcg	ggg	gtg	tgc	gag	gga	gat	1378
Gln	Gly	Arg	Glu	Gln	Ala	Gly	Ser	His	Ala	Gly	Val	Cys	Glu-	Gly	Asp	
			390					395					400			
			,						-					-		
~~~	+ 00	222	000	ant	goo.	too	tgc	200	ctc	ato	ccc	ttc	øøa.	ወቦወ	agt.	1426
				•							•					1120
Gly	Cys		Pro	Asp	Ala	26L	Cys	INT	Leu	met	rro		uly	MIG	oei.	
		405					410					415				
			٠			١										
	+ ~+	at c		<b>~</b> 000	000	oto	000	tan	0000		rade.		to a	accc	ectte	1480

\_Asp\_Cys\_Val\_Thr\_Asp-His-Leu-Pro-

420

425

atggacagat cccccacagc ctggggcaga agaggcgtcg agggcgccag aagtggcggc 1540 agcagcagcc gcagcagcca aagagaggca agagaaagag aaagcgggcg gtggaggggt 1600 cccggaagag ctggtccccg tggttgagct ggtccccgtg gttgaattgg aagaggccat 1660 agccccagge teagaggeee agggegetgg gtetggtggg gaegeggggg tgcccccaat 1720 ggtgcagctg cagcagtcac cactaggggg tgatggagag gaagggggcc accccagggc 1780 cattaacaac cagtacteet tegtgtgage caaceceace egetecacec tttttaaacc 1840 ccccagcct gctcgtgaga ttgggctggg tagggacaga ggaggccgaa atccctcccc 1900 catgetteet gaccettgtt ggecaaggge atetttgatg gtacaagcag aggeteggga 1960 gaggeteceg teacacacta caggtecect ecceagggea ggggatttgg getecatgag 2020 ctccttgagg ggctcttctg gtcagcccca ccctgggggc catttcccca ttaactaccc 2080 ccagcccgag gcagggtgag ggggaagggc tgtcagttac attaaggtgg ttgttgttgt 2140tgttttaaac aaaatggaga agcataaata aataaaaagg tttatctcgg ttctatcgtg 2200

<210> 6

<211> 426

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 6

Met Val Gln Arg Glu Glu Leu Leu Ser Phe Met Gly Ala Glu Glu Ala

5

10

15

Ala Pro Asp Pro Ala Gly Val Gly Arg Gly Gly Val Ala Gly Pro

20

25

30

Pro Ser Gly Gly Gly Gln Pro Gln Trp Gln Lys Cys Arg Leu Leu

35

40

45

Leu Arg Ser Glu Gly Glu Gly Gly Gly Ser Arg Leu Glu Phe Phe

50

\_\_55

60

Val Pro Pro Lys Ala Ser Arg. Pro Arg Leu Ser Ile Pro Cys-Ser Ser

65

70

75

80

lle Thr Asp Val Arg Thr Thr Thr Ala Leu Glu Met Pro Asp Arg Glu

85

90

Thr Val Asp Ala Gln His Val Lys Ala Trp Val Ser Asp Ile Gln Glu Cys Leu Ser Pro Gly Pro Cys Pro Ala Thr Ser Pro Arg Pro Met Thr Leu Pro Leu Ala Pro Gly Thr Ser Phe Leu Thr Arg Glu Asn Thr Asp . 155 Ser Leu Glu Leu Ser Cys Leu Asn His Ser Glu Ser Leu Pro Ser Gln Asp Leu Leu Cly Pro Ser Glu Ser Asn Asp Arg Leu Ser Gln Gly Ala Tyr Gly Gly Leu Ser Asp Arg Pro Ser Ala Ser Ile Ser Pro Ser Ser Ala Ser Ile Ala Ala Ser His Phe Asp Ser Met Glu Leu Leu Pro Pro Glu Leu Pro Pro Arg Ile Pro Ile Glu Glu Gly Pro Pro Ala Gly 

		•										•			
Thr	Val	His	Pro		Ser	Ala	Pro	Tyr		Pro	Leu	Asp	Thr		Glu
				245					250					255	
Thr	Ala	Thr	Gly	Ser	Phe	Leu	Phe		Gly	Glu	Pro	Glu		Gly	Glu
			260		•	•		265					270		٠
Gly	Asp	Gln	Pro	Leu	Ser	Gly	Tyr	Pro	Trp	Phe	His	Gly	Met	Leu	Ser
		275	•	•			280					285			
Arg	Leu	Lys	Ala	Ala	Gln	Leu	Val	Leu	Thr	Gly	Gly	Thr	Gly	Ser	His
	290					295					300		•		
Gly	Val	Phe	, Leu	Val	Arg	Gln	Ser	Glu	Thr	Arg	Arg	Gly	Glu	Tyr	Val
305					310					315					320
				D)	01	01	7	A 1 -	T	11:-	T	Amer	Lou	Con.	Lou
Leu	Thr	Phe	Asn	7ne 325		GIY	гàг	Ala	330		Leu	Arg	rea	335	Leu
-,	· • f						- <del></del> -	_				*			
Asn	Glu	Glu	Gly	Gln	Cys	Arg	Val	Gln	His	Leu	Trp	Phe	Gln	Ser	lle
:.			340					345	***		-		350		
Phe	Asp	Met	Ī.en	Glu	His	Phe	Arg	Val	His	Pro	Ile	Pro	Leu	Glu	Ser
I IIC		355	Dea	UIU			360					365			
												•			
Gly	Gly	Ser	Ser	Asp	Val	Val	Leu	Val	Ser	Tyr	Val	Pro	Ser	Ser	Gln

Arg Gln Gln Gly Arg Glu Gln Ala Gly Ser His Ala Gly Val Cys Glu 385 390 395 400

Gly Asp Gly Cys His Pro Asp Ala Ser Cys Thr Leu Met Pro Phe Gly
405 410 415

Ala Ser Asp Cys Val Thr Asp His Leu Pro 420 425

<210> 7 .

<211> 2720

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (3)..(1916)

<400> 7

tc atg gaa tac gcg agt ggg ggt gaa gta ttt gat tac tta gtt gcc 47.

Met Glu Tyr Ala Ser Gly Gly Glu Val Phe Asp Tyr Leu Val Ala

1

5

10

His	Gly	Arg	Met	Lys	Glu	Lys	Glu	Ala	Arg	Ala	Lys	Phe	Arg	Gln	Ile	
				20					<b>25</b>					30		
										•						
gta	tct	gct	gta	cag	tat	tgt	cat	caa	aag	tac	att	gtt	cac	cgt	gat	143
Val	Sér	Ala	Val-	Gln	Tyr	Cys	His	Gln	Lys	Tyr	Ile	Val	His	Arg	Asp	
			35					40					45			
ctt	aag	gct	gaa	aac	ctt	ctc	ctt	gat	ggt	gat	atg	aat	att	aaa	att	191
Leu	Lys	Ala	Glu	Asn <sub>.</sub>	Leu	Leu	Leu	Asp	Gly	Asp	Met	Asn	Ile	Lys	Ile	
		50					55					60			*	
			,													
gct	gac	ttt	ggt	ttt	agt	aat	gaa	ttt	aca	gtt	ggg	aac	aaa	ttg	gac	239
Ala	Asp	Phe	Gly	Phe	Ser	Asn	Glu	Phe	Thr	Val	Gly	Asn	Lys	Leu	Asp	•
	65					70					.75					
	65					70	. *		141		.75					
aca		tgt	gga	agc	cca		tat	gct	gct	ccc		ctt	ttc	caa	gga	287
	ttt	tgt Cys				ccc					gag					287
	ttt					ccc					gag Glu					287
Thr	ttt				Pro -	ccc				Pro	gag Glu				Gly_	287
Thr 80	ttt Phe		Gly	Ser	Pro - 85	ccc	Tyr	Ala	Ala	<u>Pro</u> . 90	gag Glu	Leu	Phe	Gln	Gly_ 95	287
Thr 80	ttt Phe	Cys	Gly	Ser	Pro 85	ccc Pro	Tyr	Ala	Ala	Pro 90 tgg	gag Glu agt	Leu	Phe	Gln	Gly_ 95 att	- <del>-</del>
Thr 80	ttt Phe	Cys	Gly	Ser	Pro 85	ccc Pro	Tyr	Ala	Ala	Pro 90 tgg	gag Glu agt	Leu	Phe	Gln	Gly_ 95 att	- <del>-</del>
Thr 80	ttt Phe	Cys	Gly	Ser ggt Gly	Pro 85	ccc Pro	Tyr	Ala	Ala gtg Val	Pro 90 tgg	gag Glu agt	Leu	Phe	Gln gtc Val	Gly_ 95 att	- <del>-</del>
Thr 80 aag Lys	ttt Phe aag Lys	Cys	Gly gat Asp	ggt Gly 100	Pro 85 cct Pro	ccc Pro gaa Glu	Tyr gtg Val	Ala gat Asp	gtg Val 105	90 tgg Trp	gag Glu agt Ser	ctg Leu	ggc Gly	gtc Val 110	95 att Ile	- <del>-</del>
Thr 80 aag Lys	ttt Phe aag Lys	tat Tyr	gat Asp	ggt Gly 100	Pro 85 cct Pro	ccc Pro gaa Glu	gtg Val	Ala gat Asp	gtg Val 105	Pro 90 tgg Trp	gag Glu agt Ser	ctg Leu	ggc Gly	gtc Val 110	95 att Ile	335
Thr 80 aag Lys ctc Leu	ttt Phe aag Lys tat Tyr	tat Tyr	gat Asp tta Leu	ggt Gly 100 gtc Val	Pro 85 cct Pro agt Ser	ccc Pro gaa Glu ggc Gly	gtg Val tcc Ser	Ala gat Asp ttg Leu	gtg Val 105 cct Pro	Pro 90 tgg Trp	gag Glu agt Ser gat Asp	ctg Leu ggc Gly	ggc Gly cag	gtc Val 110 aat Asn	95 att Ile	335

aag	gaa	ctg	cga	gag	cga	gtt	tta	cga	ggg	aag	tac	cgt	att	ccc	ttc	431
Lys	Glu	Leu	Arg	Glu	Arg	Val	Leu	Arg	Gly	Lys	Tyr	Arg	Ile	Pro	Phe	
		130					135					140				
tat	atg	tcc	aca	gac	tgt	gaa	aat	ctt	ctg	aag	aaa	tta <sub>.</sub>	tta	gtc	ctg	479
Tyr	Met	Ser	Thr	Asp	Cys	Glu	Asn	Leu	Leu	Lys	Lys	Leu	Leu	Val	Leu	
	145					150	,				155				**	
		•														
aat	cca	ata	aag	aga	ggc	agc	ttg	gaa	caa	ata	atg	aaa	gat	cga	tgg	527
Asn	Pro	Ile	Lys	Arg	Gly	Ser	Leu	Glu	Gln	Ile	Met	Lys	Ásp	Arg	Trp	
160					165				•	170		•			175	
							•						,			
atg	aat	gtt	ggt	cat	gaa	gag	gaa	gaa	cta	aag	cca	tat	act	gag	cct	575
Met	Asn	Val	Gly	His	Glu	Glu	Glu	Glu	Leu	Lys	Pro	Tyr	Thr	Glu	Pro	
	•			180	•				185					190		
												_	<u>-</u> -			
gat	ccg	gat	ttc	aat	gac	aca	aaa	aga	ata	gac	att	atg	gtc	acc	atg	623
Asp	Pro	Asp	Phe	Asn	Asp	Thr	Lys	Arg	Île	Asp	Ile	Met	Val	Thr	Met	
	••		195				•	200					205	•	* **	
ggc	ttt	gca	cga	gat	gaa	ata	aat	gat	gcc	tta	ata	aat	cag	aag	tat	671
Gly	Phe	Ala	Arg	Asp	Glu	Ile	Asn	Asp	Ala	Leu	Ile	Asn	Ğln	Lys	Туг	
		210					215					220				
														•		

Asp	Glu	Val	Met	Ala	Inr	Tyr	11e	Leu	Leu	иlу	Arg	гàг	Pro	Pro	GIU	
	225					230					235					
						,										
ttt	gaa	ggt.	ggt	gaa	tcg	tta	tcc	agt	gga	aac	ttg	tgt	cag	agg	tcc .	767
	,													Arg		
240	<b>01u</b>	u_,			245					250					255	
440					<b>41</b> 0										200	
													٠.			015
														gct		815
Arg	Pro	Ser	Ser	Asp	Leu	Asn	Asn	Ser	Thr	Leu	Gln	Ser	Pro	Ala	His	-
				260					265		•			270		
					/											
ctg	aag	gtc.	cag	aga	agt	atc	tca	gca	aat	cag	aag	cag	cgg	cgt	ttc	863
Leu	Lys	Val	Gln	Arg	Ser	Ile	Ser	Ala	Asn	Gln	Lys	Gln	Arg	Aŗg	Phe	
	•		275					280					285			,
							•									·
agt	gat	cat	gct	ggt	cca	tcc	att	cct	cct	gct	gta	tca	tat	acc	aaa	911
	,													Thr		
		290					 295		<del>.</del>	<del>-</del>		300			_	
	-	200	•				200									
							-							<b>.</b>	<b></b>	-050
	cct													tgg		909
Arg	Pro	Gln	Ala	Asn	Ser	Val	Glu	Ser	Glu	Gln	Lys	Glu	Glu	Trp	Asp	
	305					310					315					
aaa	gat	gtg	gct	cga	aaa	ctt	ggc	agc	aca	aca	gtt	gga	tca	aaa	agc	1007
Lys	Asp	Val	Ala	Arg	Lys	Leu	Gly	Ser	Thr	Thr	Val	Gly	Ser	Lys	Ser	
_320_		· 			-325-					-330-					-335	

gag	atg	act	gca	agc	cct	ctt	gta	ggg	cca	gag	agg	aaa	aaa	tct	tca	1055
Glu	Met	Thr	Ala	Ser	Pro	Leu	Val	Gly	Pro	Glu-	Arg	Lys	Lys	Ser	Ser	
				340					345					350		
act	att	cca	agt	aac	aat	gtg	tat	tct	gga	ggt	agc	atg	gca	aga	agg	1103
Thr	Ile	Pro	Ser	Asn	Asn	Val-	Туг	Ser	Gly	Gly	Ser	Met	Ala	Årg	Årg	
			355					360			`		365			
aat	aca	tat	gtc	tgt	gaa	agg	acc	aca	gat	cga	tac	gta	gca	ttg	cag	1151
Asn	Thr	Tyr	Val	Cys	Glu	Arg	Thr	Thr	Asp	Arg	Tyr	Val	Ala	Leu	Gl'n	
	,	370					375		•			380		•		
aat	gga	aaa	aac	agc	agc	ctt	acg	gag	atg	tct	gtg	agt	agc	ata	tct	1199
Asn	Gly	Lys	Asn	Ser	Ser	Leu	Thr	Glu	Met	Ser	Val	Ser	Ser	Ile	Ser	
	385					390					395					,
											*					
-tct	gca	ggc	tct	tct	gtg	gcc	tct	gct	gcc	ccc	tca	gca	cga	ccc	cgc -	1247
Ser	Ala	Gly	Ser	Ser	Val	Ala	Ser	Ala	Ala	Pro	Ser	Ala	Arg	Pro	Arg	
400					405					410		•			415	
									•							
cac	cag	aag	tcc	atg	tcc	act	tct	ggt	cat	cct	att	aaa	gtc	aca	ctg	1295
His	Gln	Lys	Ser	Met	Ser	Thr	Ser	Gly	His	Pro	Ile	Lys	Val	Thr	Leu	٠
				420				-	425					430		

-cca-acc-att-aaa-gac-ggc-tct-gaa-gct-tac-cgg-cct-ggt-aca-acc-cag---1343-

	٠			,													
	Pro	Thr	Ile	Lys	Asp	Gly	Ser	Glu	Ala	Tyr	Arg	Pro	Gly	Thr	Thr	Gln	
				435					440					445			
				•												. *	
	aga	gtg	cct	gct	gct	tcc	cca	tct	gct	cac	agt	att	agt	act	gcg	act	1391
							Pro					`					
			450					455					460				
													,				
	cca	gac	CEE	acc	cet	ttt	ccc	cga	ggg	agc	tca	agc	cga	agc	act	ttc	1439
							Pro										
	110.	465	6		****		470	0	~-,			475	0				
		100										1,0					
	cat	orort	o a a	rag	ctc	<b>.</b> മമ	gag	୯୭୫	CØC	agc	øt.t.	gct.	tat.	aat		cca	1487
							Glu										2201
		uıy	ulu	OIII	Dea	485	UIU	VI P	νι 9	DCI	490	nia	1,1	non	ulj	495	
	480	٠				400					430	4				100	
	4		+	,	+		<b>700</b>	000	aat	<b>700</b>	+++		oot.		202	200	1535
							gaa					_					
-	Pro	Ala	er.	Pro		HIS	Glu	inr	Gly	· · ·	riie	Ala	UIS	Ala			
		•	• •		500	-			٠	505	•				510		
															P. 1.1		4700
							ata										1583
	Gly	Thr	Ser		Gly	Ile	Ile	Ser		He	Thr	Ser	Lys		Val	Arg	
			•	515					520					525			
	aga	agt	aca	tca	ggg	gaa	cca	aaa	gaa	aga	gac	aag	gaa	gag	ggt	aaa	1631
	Arg	Ser	Thr				Pro								Gly	Lys	
	<del></del>		-530-					-535-					-540-			<del></del>	

8																
					4.4	44		++-		+ ~~	~ <del>~ +</del>	0 t er	000	000	aat	1679
_	tct															1019
Asp	Ser	Lys	Pro	Arg	Ser	Leu	Arg	Phe	Thr	Trp	Ser	Met	Lys.	Thr	Thr	
•	545					550					555					
														•		
agt	tca	atg	gac	cct	aat	gac	atg	atg	aga	gaa	atc	cga	aaa	gtg	tta	1727
Ser	Ser	Met	Asp	Pro	Asn	Asp	Met	Met	Arg	Glu	Ile	Arg	Lys	Val	Leu	
560	).		•		565					570		٠.			575	
	•		•			-			•							
4		oo+	200	+ ~+	ant.	tat	· (70 (7	000	aná		303	+++	++ o	ctt	ttc	1775
	gca															1110
Asp	Ala	Asn	Asn		Asp	Tyr	GIU	GIN		GIU	Arg	rne	ren		rne	
	•			580					585					590		
										•					ž.	
tgt	gtc	cat	gga	gac	gct	aga	cag	gat	agc	ctc	gtg	cag	tgg	gag	atg	1823
Cys	Val	His	Gly	Asp	Ala	Arg	Gln	Asp	Ser	Leu	Val	Gln	Trp	Glu	Met	
٠			595					600					605		٠.	
												,				•
 _ gaa	gtc	tgc	aag	ttg	cac	gac	tgt	cac	tta	atg	ggg	ttc	gct	tca	agc	1871
	. Val							•								
UIC	, vai			Deu	1113	vob			Dou	1100	a i			, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		
•	•	610		•		•	615	·				620°				•
gaa	tat	ctg	gga	cat	cta	ttg	cct	tta	aga	aca	ttg	cat	caa	aaa		1916
Glu	Tyr	Leu	Gly	His	Leu	Leu	Pro	Leu	Arg	Thr	Leu	His	Gln	Lys	-	*
	625					630					635					

-tagcaaatga-gcttaagctg-taaagaagtc-caaatttaca-ggttcaggga-agatacatac-1976-

atatatgagg tacagttttt gaatgtactg gtaatgccta atgtggtctg cctgtgaatc 2036 tccccatgta gaatttgccc ttaatgcaat aaggttatac atagttatga actgtaaaat 2096 taaagtcagt atgaactata ataaatatct gtagcttaaa aagtaggttc acatgtacag 2156 gtaagtatat tgtgtatttc tgttcatttt ctgttcatag agttgtataa taaaacatga 2216 ttgcttaaaa acttgtatag ttgtctagat ttctgcacct gaatgtatgt ttgatgcttt 2276 gatttgaaaa tgttcttccc tgttatttac attccggtgg gtttttaaaa ttcttacctc 2336 catcatgcaa ttttgaaaat tgtgtccaga attaaaagtg catagaaata gcctttacaa 2396 ttgtagcatg gacctttaaa aattgtttta aaatcttatt taaatttaaa ccagaagctg 2456 aaaaatagat cagctttatt atacacaaaa ttattactgc ttatctttgc tcttttcctt 2516 gttatcccgc aaggtttagt tgagaagata caaaatgttt acagtgttgg cacttagagt 2576 ttttaaattc aagtacatga aattcagtaa tagcattgcc ttgagctaac taggaagtac 2636 cgggaaaaaa gttaaatcta catcaagttt cttttgaact ttgaagtgtt ttctgaccca 2696

ctgctaactg-tagcaacaaa-attt----

<210> 8

<211> 638

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 8

Met Glu Tyr Ala Ser Gly Gly Glu Val Phe Asp Tyr Leu Val Ala His

1 5 10 15

Gly Arg Met Lys Glu Lys Glu Ala Arg Ala Lys Phe Arg Gln Ile Val 20 25 30

Ser Ala Val Gln Tyr Cys His Gln Lys Tyr Ile Val His Arg Asp Leu
35 40 45

Lys Ala Glu Asn Leu Leu Asp Gly Asp Met Asn Ile Lys Ile Ala 50 55 60

Asp Phe Gly Phe Ser Asn Glu Phe Thr Val Gly Asn Lys Leu Asp Thr 65 70 75 80

Phe Cys Gly Ser Pro Pro Tyr Ala Ala Pro Glu Leu Phe Gln Gly Lys

									•						
Lys	Tyr	Asp	Gly	Pro	Glu	Val	Asp	Val	Trp	Ser	Leu	Gly	Val	Ile	Leu
			100					105					110		
Tyr	Thr	Leu	Val	Ser	Gly	Ser	Leu	Pro	Phe	Asp	Gly	Gln	Asn	Leu	Lys
		115					120	·,				125			
							,								
Glu	Leu	Arg	Glu	Arg	Val	Leu	Arg	Gly	Lys	Tyr	Arg	Ile	Pro	Phe	Tyr
	130					135				•	140				
Met	Ser	Thr	Asp	Cys	Glu	Asn	Leu	Leu	Lys	Lys	Leu	Leu	Val	Leu	Asn
145			-		150					155					160
Pro	fle	Lvs	Arg	Glv	Ser	Leu	Glu	Gln	Ile	Met	Lys	Asp	Arg	Trp	Met
		-,		165					170			•		175	
				100											
Aen	Val	Glv	His	Glu	Glu	Glu	Glu	l.eu	Lvs	Pro	Tvr	Thr	Gĺu	Pro	Asp
NOII	141		180	ora							-,.	••••	190		,,o,r
		· -		<u>.</u>	<u>-</u>							-			·
Dno	Aon	Dho	Aon	Aon	The	Ive	Ana	11م	Aen	ماا	Met	Val	The	Met	Glv
rro	voh		Asn						Nob					nc c	ulj
		195	•				200					200			
					••			4.1		71		01	<b>T</b>	<b></b>	<b>.</b>
Phe		Arg	Asp	Glu	He		Asp	Ala	Leu	He		GIN	Lys	Tyr	ASP
	210					215					220				
•			•												
Glu	Val	Met	Ala	Thr	Туг	Ile	Leu	Leu	Gly	Arg	Lys	Pro	Pro	Glu	Phe
-225-					-230-					-235-					-240

355

### 39/268

			•												
Glu	Gly	Gly	Glų	Ser	Leu	Ser	Ser	Gly	Asn	Leu	Cys	Gln	Arg	Ser	Arg
				245					250					255	
Pro	Ser	Ser	Asp	Leu	Asn	Asn	Ser	Thr	Leu	Gln	Ser	Pro	Ala	His	Leu
	•		260					265					270		
		,			٠										
Lys	Val		Arg	Ser	He		Ala		Gln	Lys	Gln		Arg	Phe	Ser
		275			.:		280					285			
Asp	His	Ala	Gly	Pro	Ser	Ile	Pro	Pro	Ala	Val	Ser	Tyr	Thr	Lys	Arg
	290			<b>.</b>		295					300				
*					ta						<b>a</b> 1	0.1	m		
	Gln	Ala	Asn	Ser		Glu	Ser	Glu	Gln		Glu	Glu	Trp	Asp	
305					310					315					320
Asp	Val	Ala	Arg	Lys	Leu	Gly	Ser	Thr	Thr	Val	Gly	Ser	Lys	Ser	Glu
				325					330					335	
													-		
Met	Thr	Ala	Ser	Pro	Leu	Val	Gly	Pro	Glu	Arg	Lys	Lys	Ser	Ser	Thr
	·		340	٠	·			345					350	,	
				•				<b>a</b> :	0.3	0	<b>.</b>	4.3		4.	<b>A</b>
He	Pro	Ser	Asn	Asn	Val	Tyr	Ser	Gly	Gly	Ser	Met	Ala	Arg	Arg	ASN

360

-Thr-Tyr-Val-Cys-Glu-Arg-Thr-Thr-Asp-Arg-Tyr-Val-Ala-Leu-Gln-Asn-

Gly Lys Asn Ser Ser Leu Thr Glu Met Ser Val Ser Ser Ile Ser Ser Ala Gly Ser Ser Val Ala Ser Ala Ala Pro Ser Ala Arg Pro Arg His Gln Lys Ser Met Ser Thr Ser Gly His Pro Ile Lys Val Thr Leu Pro Thr Ile Lys Asp Gly Ser Glu Ala Tyr Arg Pro Gly Thr Thr Gln Arg Val Pro Ala Ala Ser Pro Ser Ala His Ser Ile Ser Thr Ala Thr Pro Asp Arg Thr Arg Phe Pro Arg Gly Ser Ser Ser Arg Ser Thr Phe His Gly Glu Gln Leu Arg Glu Arg Arg Ser Val Ala Tyr Asn Gly Pro Pro Ala Ser Pro Ser His Glu Thr Gly Ala Phe Ala His Ala Arg Arg Gly

Thr Ser Thr Gly Ile Ile Ser Lys Ile Thr Ser Lys Phe Val Arg Arg 515 520 525

Ser Thr Ser Gly Glu Pro Lys Glu Arg Asp Lys Glu Glu Gly Lys Asp
530 535 540

Ser Lys Pro Arg Ser Leu Arg Phe Thr Trp Ser Met Lys Thr Thr Ser 545 550 555 560

Ser Met Asp Pro Asn Asp Met Met Arg Glu Ile Arg Lys Val Leu Asp
565 570 575

Ala Asn Asn Cys Asp Tyr Glu Gln Lys Glu Arg Phe Leu Leu Phe Cys
580 585 590

Val His Gly Asp Ala Arg Gln Asp Ser Leu Val Gln Trp Glu Met Glu
595 600 605

Val Cys Lys Leu His Asp Cys His Leu Met Gly Phe Ala Ser Ser Glu
610 615 620

Tyr Leu Gly His Leu Leu Pro Leu Arg Thr Leu His Gln Lys
625 630 635

<211> 3219

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (71)..(2479)

<400> 9

gtagtagctg ccaggctgtc ccccgccctg cccggcccga gccccgcggg ccgccgccgc 60

caccgccgcc atg aag aag cag ttc aac cgc atg aag cag ctg gct aac 109

Met Lys Lys Gln Phe Asn Arg Met Lys Gln Leu Ala Asn

1

5

10

cag acc gtg ggc aga gct gag aaa aca gaa gtc ctt agt gaa gat cta 157 Gln Thr Val Gly Arg Ala Glu Lys Thr Glu Val Leu Ser Glu Asp Leu

- - 15

tta cag att gag aga cgc ctg gac acg gtg cgg tca ata tgc cac cat 205

Leu Gln Ile Glu Arg Arg Leu Asp Thr Val Arg Ser Ile Cys His His

30 35 40 45

tcc cat aag cgc ttg gtg gca tgt ttc cag ggc cag cat ggc acc gat 253 Ser His Lys Arg Leu Val Ala Cys Phe Gln Gly Gln His Gly Thr Asp

55-

gcc	gag	agg	aga	cac	aaa	aaa	ctg	cct	ctg	aca	gcţ	ctt	gct	caa	aat	301
Ala	Glu	Arg	Arg	His	Lys	Lys	Leu	Pro	Leu	Thr	Ala	Leu	Ala	Gln	Asn	
÷			65					70 <sup>-</sup>					75			
								ė		•						
atg	caa	gaa	gca	tcg	act	cag	ctg	gaa	gac	tct	ctc	ctg	ggg	aag	atg	349
Met	Gln	Glu	Ala	Ser	Thr	Gln	Leu	Glu	Asp	Ser	Leu	Leu	Gly	Lys	Met	
	* :	80					85					90				
			•													
ctg	gag	acg	tgt	gga	gat	gct	gag	aat	cag	ctg	gct	ctc	gag	ctc	tcc	397
Leu	Glu	Thr	Cys	Gly	Asp	Ala	Glu	Asn	Gln	Leu	Ala	Leu	Glu	Leu	Ser	
	95					100					105					
														٠.		
cag	cac	gaa	gtc	ttt	gtt	gag	aag	gag	atc	gtg	gac	cct	ctg	tac	ggc	445
Gln	His	Glu	Val	Phe	Val	Glu	Lys	Glu	Ile	Val	Asp	Pro	Leu	Tyr	Gly	
110					115		•	•		120			•		125	
	_			11				. <u>.</u>		- · · ·			•			
ata	gct	gag	gtg	gag	att	ccc	aac	atc	cag	aag	cag	agg	gag	cag	ctt	493
Ile	Ala	Glu	Val	Glu	Ile	Pro	Asn	Ile	Gļn	Lys	Gln	Arg	Glu	Gļn	Leu	
				130				-	135		•			140		
											,					
gca	aga	ttg	gtg	tta	gac	tgg	gat	tca	gtc	aga	gcc	agg	tgg	aac	caa	541
Ala	Arg	Leu	Val	Leu	Asp	Trp	Asp	Ser	Val	Arg	Ala	Arg	Trp	Asn	Gln	
			145					150					155			•
																٠

-gct-cac-aaa-tcc-tca-gga-acc-aac-ttt-cag-ggg-ctt-cca-tca-aaa-ata---589-

Ala	His	Lys	Ser	Ser	Gly	Thr	Asn	Phe	Gln	Gly	Leu	Pro	Ser	Lys	Ile	
		160					165				. •	170				•
			•				•									,
gat	act	cta	aag	gaa	gag	atg	gat	gaa	gct	gga	aat	aaa	gta	gaa	cag	637
Asp	Thr	Leu	Lys	Glu	Glu	Met	Asp	Glu	Ala	Gly	Asn	Lys	Val	Glu	Gln	
	175			٠	•	180		· .			185					
										•						
tgc	aag	gat	caa	ctt	gca	gca	gac	atg	tac	aac	ttt	atg	gcc	aaa	gaa	685
Cys	Lys	Asp	Gln	Leu	Ala	Ala	Asp	Met	Tyr	Asn	Phe	Met	Ala	Lys	Glu	
190					195					200			,		205	
								•		,						
ggg	gag	tat	ggc	aaa	ttc	ttt	gtt	acg	tta	tta	gaa	gcc	caa	gca	gat	733
Ġly	Glu	Tyr	Gly	Lys	Phe	Phe	Val	Thr	Leu	Leu	Glu	Ala	Gln	Ala	Asp	•
				210			,		215					220	is .	
tac	cat	aga	aaa	gca	tta	gca	gtc	tta	gaa	aag	acc	ctc	ccc	gaa	atg	` 781
Tyr	His	Arg	Lys	Ala	Leu	Ala	Val	Leu	Glu	Lys	Thr	Leu	Pro	Glu	Met	
	-		225					230					235			
			•				٠									
cga	gcc	cat	caa	gat	aag	tgg	gcg	gaa	aaa	cca	gcc	ttt	ggg	act.	ССС	829
Arg	Ala	His	Gln	Asp	Lys	Trp	Ala	Glu	Lys	Pro	Ala	Phe	Gly	Thr	Pro	
		240					245	•				250				
							٠									
cta	gaa	gaa	cac	ctg	aag	agg	agc	ggg	cgc	gag	att	gcg	ctg	ccc	att	877
						Arg										
	255		,			260					005					

gaa	gcc	tgt	gtc	atg	ctg	ctt	ctg	gag	aca	ggc	atg	aag	gag	gag	ggc	925
Glu	Ala	Cys	Val	Met	Leu	Leu	Leu	Glu	Thr	Gly	Met	Lys	Glu	Glu	Gly	
270				•	275					280			Ç		285	
													•			
ctt	ttc	cga	att	ggg	gct	ggg	gcc	tcc	aag	tta	aag	aag	ctg	aaa	gct	973
Leu	Phe	Arg	Ile	Gly	Åla	Gly	Ala	Ser	Lys	Leu	Lys	Lys	Leu	Lys	Ala	-
				290					295				<i>:</i> .	300		
•																
gct	ttg	gac	tgt	tct	act	tct	cac	ctg	gat	gag	ttc	tat	tca	gaċ	ccc	1021
Ala	Leu	Asp	Cys	Ser	Thr	Ser	His	Leu	Asp	Glu	Phe	Tyr	Ser	Asp	Pro	
			305					310					315			
									,				٠.,		, ,	
cat	gct	gta	gca	ggt	gct	tta	aaa	tcc	tat	tta	cgg	gaa	ttg	cct	gaa	1069
His	Ala	Val	Ala	Gly	Ala	Leu	Lys	Ser	Tyr	Leu	Arg	Glu	Leu	Pro	Glu	
	•	320					325					330				
cct	ttg	atg	act	ttt	aat	ctg	tat	gaa	gaa	tgg	aca	caa	gtt	gca	agt-	1117
Pro	Leu	Met	Thr	Phe	Asn	Leu	Tyr	Glu	Glu	Trp	Thr	Gln	Val	Ala	Ser	
	335					-340	-			je je b	345					
								•								
gtg	cag	gat	caa	gac	aaa	aaa	ctt	caa	gac	ttg	tgg	aga	aca	tgt	cag	1165
	_	_				Lys										
350			~ 141		355	-, -				360		U			365	
550					550					550						

-aag-ttg-cca-cca caa-aat<del>-ttt-gtt-</del>aac-ttt-aga-tat-ttg-atc-aag ttc---1213-

	Lys	Leu	Pro	Pro	Gln	Asn	Phe	Val	Asn	Phe	Arg	Tyr	Leu	Île	Lys	Phe	
					370				-	375					380		
							,						٠				. •
	ctt	gca	aag	ctt	gct	cag	acc	agc	gat	gtg	aat	aaa	atg	act	ccc	agc	1261
															Pro		
				385					390		,			395	•		
			••											*,			
	990	att	aca	att	ot o	.tta	gee	cct	aac	tto	tta	too	<b>ወ</b> ቦሮ	aga	aac	gaa	1309
															Asn		1005
	ASII	116		He	vai	Leu	Ala	•	ASII	ьeu	ren	ПЪ		nig	ASII	UIU.	•
			400				•	405		٠			410				
							٠										4055
	gga	aca	ctt	gct	gaa	atg	gca	gca	gcc	aca	tcc	gtc	cat	gtg	gtt	gca	1357
	Gly	Thr	Leu	Ala	Glu	Met	Ala	Ala	Ala	Thr	Ser	Val	His	Val	Val	Ala	
		415					420					425					
							•			_							
	gtg	att	gaa	ccc	atc	att	cag	cat	gcc	gac	tgg	ttc	ttc	cct	gaa	gag	1405
	Val	He	Glu	Pro	Ile	Ile	Gln	His	Ala	Asp	Trp	Phe	Phe	Pro	Glu	Glu	·
	430					435		-	-	0	440					445	
			•														
	gtg	gaa	·ttt	aat	gta	tca	gaa	gca	ttt	gta	cct	ctc	acc	acc	ccg	agt	1453
	Val	Glu	Phe	Asn	Val	Ser	Glu	Ala	Phe	Val	Pro	Leu	Thr	Thr	Pro	Ser	
					450					455					460		
	•																•
	tet	aat	rar	tca	ttc	cac	act.	gga	aar	gac	tet	gac	tcg	ppg	acc	cte	1501
															Thr		2002
	DCI	noii.	1112		1 116	1113	1111	-		лор	nei	naþ					
_				465-					470-					475-			

		•	•						:							•
gag	agg	aag	cgg	cct	gct	agc	atg	gcg	gtg	atg	gaa	gga	gac	ttg	gtg	1549
Glu	Arg	Lys	Arg	Pro	Ala	Ser	Met	Ala	Val	Met	Glu	Gly	Asp	Leu	Val	
		480					485					490	,			÷
aag	aag	gaa	agt	cct	ccc	aaa	ccg	aag	gac	cct	gta	tct	gca	gct	gtg	1597
Lys	Lys	Glu	Ser	Pro	Pro	Lys	Pro	Lys	Asp	Pro	Val	Ser	Ala	Ala	Val	
	495					500					505				. ,	
													•			
000	<b>~</b> 00		aaa	202	aac	220	aort		ata	gra	tet	ወወር	caa	aat.	cag	1645
Pro	Ala	Pro	Gly	Arg	Asn	ASN	2er	UIII	116		ser	GIY	AIII	VOII		. •
510					515					520					525	
				•							٠					
ccc	cag	gca	gct	gct	ggc	tcc	cac	cag	ctc	tcc	atg	ggc	caa	cct	cac	1693
Pro	Gln	Ala	Ala	Ala	Gly	Ser	His	Gln	Leu	Ser	Met	Gly	Gln	Pro	His	
				530					535					540		
			•							ı						
aat	gct	gca	 ggg	 ccc	agc	-ccg	cat	aca	ctg	cgc	cga	gct	gtt	aaa	aaa	1741
					Ser						·		,			
VOII	AIG	A14		110	DCI	110	•							_,-	- <b>,</b> -	
			545					550					555			
. '							-									•
ccc	gct	cca	gca	ccc	ccg	aaa	ccg	ggc	aac	cca	cct	cct	ggc	cac	ccc	1789
Pro	Ala	Pro	Ala	Pro	Pro	Lys	Pro	Gly	Asn	Pro	Pro	Pro	Gly	His	Pro	
		560					565					570				

Gly	Gly	Gln	Ser	Ser	Ser	Gly	Thr	Ser	Gln	His	Pro	Pro	Ser	Leu	Ser	
	575		٠.			580					585					
_																
ccá	aag	cca	ccc	acc	cga	agc	ccc	tct	cct	çcc	acc	cag	cac	acg	ggc	1885
					Arg				•							
590	_, -			,	595					600					605	
000					000					•••						
		•,				4			too	000	ata	taa	maa.		oaa	1933
					ccc											1300
Gln	Pro	Pro	Gly		Pro	Ser	Ala	Pro		GIN	Leu	ser	Ala			
				610			3.	•	615	•				620		
							9.		1							
agg	tac	tcc	agc	agc	ttg	tct	cca	atc.	caa	gct	ccc	aat	cac	cca	ccg	1981
Årg	Tyr	Ser	Ser	Ser	Leu	Ser	Pro	Ile	Gln	Ala	Pro	Asn	His	Pro	Pro	
			625					630			•		635			
							•					٠		,		
ccg	cag	ccc	cct	acg	cag	gcc	acg	cca	ctg	atg	cac	acc	aaa	ccc	aat	2029
Pro	Gln	Pro	Pro	Thr	Gln	Ala	Thr	Pro	Leu	Met	His	Thr	Lys	Pro	Asn	
	⊹ <del>-</del> · ·	640	-		· · ·		645					-650		. :		,
			•												•	
agė.	്രാ	<b>00</b> 0	cct	ccc	aac	· CCC	ate	gca	tte	ccc	ägt.	gag	ċat	gga	ctt	2077
					Asn											
2et.			rro	rro	ASII		NEC	VIG	ьси	110		·	1115	ulj	·	
	655					660					665					
																0407
gag	cag	cca	tct	caç	acc	cct	ccc	cag	act	cca	acg	ccc	ccc	agt	act	2125
Glu	Gln	Pro	Ser	His	Thr	Pro	Pro	Gln	Thr	Pro	Thr	Pro	Pro	Ser	Thr	
-670					-675-	-				680					-685	

								•		•							
	ccg	ccc	cta	gga	aaa	cag	aac	ccc	agt	ctg	cca	gct	cct	cag	acc	ctg	2173
	Pro	Pro	Leu	Gly	Lys	Gln	Asn	Pro	Ser	Leu	Pro	Ala	Pro	Gln	Thr	Leu	
					690					695					700		
	•																
	gca	ggg	ggt	aac	cct	gaa	act	gca	cag	cca	cat	gct	gga	acc	tta	ccg	2221
	Ala	Gly	Gly	Ásn	Pro	Glu	Thr	Ala	Gln	Pro	His	Ala	Gly	Thr	Leu	Pro	
	•			705					710			•		715			
	aga	ccg	aga	cca	gta	cca	aag	cca	agg	aac	cgg	ccc	agc	gtg	ccc	cca	2269
	Arg	Pro	Arg	Pro	Val	Pro	Lys	Pro	Arg	Asn	Arg	Pro	Ser	Val	Pro	Pro	
			720					725					730		•		
							•								,		
	ссс	ccc	caa	cct	cct	ggt	gtc	cáç	tca	gct	ggg	gac	agc	agc	ctc	acc	2317
	Pro	Pro	Gln	Pro	Pro	Gly	Val	His	Ser	Ala	Gly	Asp	Ser	Ser	Leu	Thr	
		735					740					745					
-					. <u>.</u>			. <b>.</b>				- (	· ·				
-	aac	aca	gca	cca	aca	gct	tcc	aag	ata	gta	aca	gac	tcc	aat	tcc	agg	2365
	Asn	Thr	Ala	Pro	Thr	Ala	Ser	Lys	Ile	Val	Thr	Asp	Ser	Asn	Ser	Arg	
	750			,		755					760	-				765	-
	gtc	tca	gaa	ccg	cat	cgc	agc	atc	ttt	cct	gaa	gtg	cac	tca	gac	tca	2413
	Val	Ser	Glu	Pro	His	Arg	Ser	Ile	Phe	Pro	Glu	Val	His	Ser	Asp	Ser	
					770					775					780		

Ala Ser Lys Asp Val Pro Gly Arg Ile Leu Leu Asp Ile Asp Asn Asp
785 790 795

acc gag agc act gcc ctg tgaagaaagc cctttcccag ccctccacca 2509

Thr Glu Ser Thr Ala Leu

800

cttccaccct ggcgagtgga gcaggggcag gcgaacctct ttctttgcag accgaacagt 2569 gaaaagettt cagtggagga caaaggaggg ceteactgtg tgggacetgg cettetgeae 2629 ggcccaagga gaacctggag gccaccacta aagctgaatg acctgtgtct tgaagaagtt 2689 ggctttcttt acatgggaag gaaatcatgc caaaaaaatc caaaacaaag aagtacctgg 2749 agtggagaga gtattcctgc tgaaacgcgc ataggaagct tttgtccctg ctgttaatgc 2809 gggcagcacc tacagcaact tggaatgagt aagaagcagt gcgttaacta tctatttaat 2869 aaaatgeget cattatgeaa gtegeetaet etetgetaee tggaegttea ttettatgta 2929 ttaggaggga ggctgcgctc cttcagactt gctgcagaat cattttgtat catgtatggt 2989 ctgtgtctcc ccagtcccct cagaaccatg cccatggatg gtgactgctg gctctgtcac 3049

ctcatcaaac tggatgtgac ccatgccgcc tcgttggatt gtcggaatgt agacagaaat 3109

gtactgttct ttttttttt tttaaacaat gtaattgcta cttgataagg accgaacatt 3169

attctagttt catgtttaat ttgaattaaa tatattctgt ggtttatatg

3219

<210> 10

<211> 803

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 10

Met Lys Lys Gln Phe Asn Arg Met Lys Gln Leu Ala Asn Gln Thr Val

10

15

Gly Arg Ala Glu Lys Thr Glu Val Leu Ser Glu Asp Leu Leu Gln Ile

\_\_\_\_\_20\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_25

Glu Arg Arg Leu Asp Thr Val Arg Ser Ile Cys His His Ser His Lys

35

40

Arg Leu Val Ala Cys Phe Gln Gly Gln His Gly Thr Asp Ala Glu Arg

50

55

Arg His Lys Lys Leu Pro Leu Thr Ala Leu Ala Gln Asn Met Gln Glu

# 52/268

Ala	Ser	Thr	Gln	Leu	Glu	Asp	Ser	Leu	Leu	Gly	Lys	Met	Leu	Glu	Thr
				85					90					95	
													•		
Cys	Gly	Asp	Ala	Glu	Asn	Glń	Leu	Ala	Leu	Glu	Leu	Ser	Gln	His	Glu
			100					105					110		
			•••			-									
Va 1	Dha	Val	Glu	Lvé	Glu	Ile	Val	Ash	Pro	Len	Týr	Glv	lle	Ala	Glu
	THE	•	Ulu	цуз	Ulu	110	120	uob	110	Dog	-,-	125		,,,,	-
		115	,		•	•	120					120			
	01		D		7.1	01	T	01	<b>.</b>	01	01	, T	A 7 -	A m.m	Lan
Val		He	Pro	Asn	He		Lys	GIņ	Arg	Glu		Leu	Ala	Arg	Leu
	130				٠,	135					140				
										•					
Val	Leu	Asp	Trp	Asp	Ser	Val	Arg	Ala	Arg	Trp	Asn	Gln	Ala	His	Lys
145					150		•	•		155					160
Ser	Ser	Gly	Thr	Asn	Phe	G <u>ln</u>	Gly	Leu	Pro	Ser	Lys	Île	Asp	Thr	Leu
				165			-	•	170		-	-		175	
Lys	Glu	Glu	Met	Asp	Glu	Ala	Gly	Asn	Lys	Val	Glu	Gl'n	Cys	Lys	Asp
·			180	-				185			•		190		
ርl»	Lou	۸۱,	410	Acn	Mot	Tur	Aen	Dho	Met	۸la	Lve	Ğlu	Glv	Glu	Tvr
atif	Leu		VIG	voh	TIC C	171		ī nģ	tic r	vita	п		013	u,u	*J
		195					200					205			

-Gly-Lys-Phe-Phe-Val-Thr-Leu-Leu-Glu-Ala-Gln-Ala-Asp-Tyr-His-Arg

Lys Ala Leu Ala Val Leu Glu Lys Thr Leu Pro Glu Met Arg Ala His Gln Asp Lys Trp Ala Glu Lys Pro Ala Phe Gly Thr Pro Leu Glu Glu His Leu Lys Arg Ser Gly Arg Glu Ile Ala Leu Pro Ile Glu Ala Cys Val Met Leu Leu Glu Thr Gly Met Lys Glu Glu Gly Leu Phe Arg Ile Gly Ala Gly Ala Ser Lys Leu Lys Leu Lys Ala Ala Leu Asp Cys Ser Thr Ser His Leu Asp Glu Phe Tyr Ser Asp Pro His Ala Val Ala Gly Ala Leu Lys Ser Tyr Leu Arg Glu Leu Pro Glu Pro Leu Met Thr Phe Asn Leu Tyr Glu Glu Trp Thr Gln Val Ala Ser Val Gln Asp

Gln	Asp	Lys	Lys	Leu	Gln	Asp	Leu	Trp	Arg	Thr	Cys	Gln	Lys	Leu	Pro
		355					360					365			
							,					<b>D</b> I		4.1	
Pro		Asn	Phe	Val	Asn		Arg	Tyr	Leu	116	Lys	Pne	Leu	Ala.	гàз
	370					375					380				
Leu	Ala	Gln	Thr	Ser	Asp	Val	Asn	Lys	Met	Thr	Pro	Ser	Àsn	Ile	Ala
385					390					395	*				400
							•								
lle	Val	Leu	Ala	Pro	Asn	Leu	Leu	Trp	Ala	Arg	Asn	Glu	Gly	Thr	Leu
				405					410					415	
					•										
Ala	Glu	Met		Ala	Ala	Thr	Ser	•	His	Val	Val	Ala		He	Glu
			420					425				•	430		1 -
Pro	He	Ile	Gln	His	Ala	Asp	Trp	Phe	Phe	Pro	Glu	Glu	Val	Glu	Phe
		435					440					445			,
								-	~						
Asn	Val	Ser	Glu	Ala	Phe	Val	Pro	Leu	Thr	Thr	Pro	Ser	Ser	Așn	His
	450					<b>455</b>					460				
		•													٠
	Phe	His	Thr	Gly		Asp	Ser	Asp	Ser	Gly	Thr	Leu	Glu	Arg	
465			•		470					475					480

Arg Pro Ala Ser Met Ala Val Met Glu Gly Asp Leu Val Lys Lys Glu

										•					95
Ser	Pro	Pro	Lys	Pro	Lys	Asp	Pro	Val	Ser	Ala	Ala	Val	Pro	Ala	Pro
			500					505					510	•	
Gly	Arg	Asn	Asn	Ser	Gļn	lle	Ala	Ser	Gly	Gln	Asn	Gln	Pro	Gln	Ala
		515					520					525			
						•									
Ala		Gly	Ser	His	Gln		Ser	Met	Gly	Gln		His	Asn	Ala	Ala
,	530					535					540				
01	D	C	n	112 -	<b>/</b> 10 L	T	A	A = -	41.	₩.1	T	I	Des.	Ala	Dno
	Pro	2er	Pro	HIS		ren	Arg	Arg	Ala	555	гàг	гàг	Pro	HIG	560
545					550		•			บบุบ	•			***	JUU
Ala	Pro	Pro	Lvs	Pro	Glv	Asn.	Pro	Pro	Pro	Glv	His	Pro	Gly	Glv	Gln
	.,0		_,,	565					570				•	575	
									•				•		
Ser	Ser	Ser	Gly	Thr	Ser	Gln	His	Pro	Pro	Ser	Leu	Ser	Pro	Lys	Pro
			580	-				585			, _	•	590		. =
							ě					•			
Pro	Thr	Arg	Ser	Pro	Ser	Pro <sup>.</sup>	Pro	Thr	Gln	His	Thr	Gly	Gln	Pro	Pro
	. •	595					600					605		,	
•															
Gly	Gln	Pro	Ser	Ala	Pro ·	Ser	Gln	Leu	Ser	Ala	Pro	Arg	Arg	Tyr	Ser
	610					615					620				•

-Ser-Ser-Leu-Ser-Pro-I-le-Gln-Ala-Pro-Asn His-Pro-Pro-Pro-Gln-Pro-

Pro Thr Gln Ala Thr Pro Leu Met His Thr Lys Pro Asn Ser Gln Gly Pro Pro Asn Pro Met Ala Leu Pro Ser Glu His Gly Leu Glu Gln Pro Ser His Thr Pro Pro Gln Thr Pro Thr Pro Pro Ser Thr Pro Pro Leu Gly Lys Gln Asn Pro Ser Leu Pro Ala Pro Gln Thr Leu Ala Gly Gly Asn Pro Glu Thr Ala Gln Pro His Ala Gly Thr Leu Pro Arg Pro Arg Pro Val Pro Lys Pro Arg Asn Arg Pro Ser Val Pro Pro Pro Pro Gln Pro Pro Gly Val His Ser Ala Gly Asp Ser Ser Leu Thr Asn Thr Ala Pro Thr Ala Ser Lys Ile Val Thr Asp Ser Asn Ser Arg Val Ser Glu 

Pro His Arg Ser Ile Phe Pro Glu Val His Ser Asp Ser Ala Ser Lys
770 775 780

Asp Val Pro Gly Arg Ile Leu Leu Asp Ile Asp Asn Asp Thr Glu Ser 785 790 795 800

Thr Ala Leu

<210> 11

<211> 2224

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (215)..(1576)

<400> 11

atteteeggg etgeggaggg taaagagegg getegggeeg aggetggagg getgggtggg 60

gccagagcgg cgcttcgggg gcccgcggag gacgagggag ggagagaatc tgaggagctg 120

ggttgccatt aggggactcc tgaggtccta tctccaggct gcggtgactg cactttccct 180

ggagtggaag ctgctggaag gcggaccggc cgcc atg tcc acg ttc agg cag gag 235

Met Ser Thr Phe Arg Gln Glu

.

gac gtg gag gac cat tat gag atg ggg gag gag ctg ggc agc ggc cag 283 Asp Val Glu Asp His Tyr Glu Met Gly Glu Glu Leu Gly Ser Gly Gln

10 15 2

ttt gcg atc gtg cgg aag tgc cgg cag aag ggc acg ggc aag gag tac 331
Phe Ala Ile Val Arg Lys Cys Arg Gln Lys Gly Thr Gly Lys Glu Tyr
25 30 35

gca gcc aag ttc atc aag aag cgc cgc ctg tca tcc agc cgg cgt ggg 379

Ala Ala Lys Phe Ile Lys Lys Arg Arg Leu Ser Ser Ser Arg Arg Gly

45 50 55

gtg agc cgg gag gag atc gag cgg gag gtg aac atc ctg cgg gag atc 427

Val Ser Arg Glu Glu Ile Glu Arg Glu Val Asn Ile Leu Arg Glu Ile

60 65 70

cgg cac ccc aac atc atc acc ctg cac gac atc ttc gag aac aag acg

475

Arg His Pro Asn Ile Ile Thr Leu His Asp Ile Phe Glu Asn Lys Thr

80

85

gac gtg gtc ctc atc ctg gag ctg gtc tct ggc ggg gag ctc ttt gac 523
Asp-Val-Val-Leu-Ile-Leu-Glu-Leu-Val-Ser-Gly-Gly-Glu-Leu-Phe-Asp-----

### 59/268

ttc ctg gcg gag aag gag tcg ctg acg gag gac gag gcc acc cag ttc Phe Leu Ala Glu Lys Glu Ser Leu Thr Glu Asp Glu Ala Thr Gln Phe 105 · ctc aag cag atc ctg gac ggc gtt cac tac ctg cac tct aag cgc atc Leu Lys Gln Ile Leu Asp Gly Val His Tyr Leu His Ser Lys Arg Ile gca cac ttt gac ctg aag ccg gaa aac atc atg ctg ctg gac aag aac Ala His Phe Asp Leu Lys Pro Glu Asn Ile Met Leu Leu Asp Lys Asn gtg ccc aac cca cga atc aag ctc atc gac ttc ggc atc gcg cac aag Val Pro Asn Pro Arg Ile Lys Leu Ile Asp Phe Gly Ile Ala His Lys atc gag gcg ggg aac gag ttc aag aac atc ttc ggc acc ccg gag ttt Ile Glu Ala Gly Asn Glu Phe Lys Asn Ile Phe Gly Thr Pro Glu Phe gtg gcc cca gag att gtg aac tat gag ccg ctg ggc ctg gag gcg gac Val Ala Pro Glu Ile Val Asn Tyr Glu Pro Leu Gly Leu Glu Ala Asp

atg	tgg	agc	atc	ggt	gtc	atc	acc	tat	atc	ctc	ctg	agc	ggt	gca	tcc	859
Met	Trp	Ser	Ile	Gly	Val	He	Thr	Tyr	Ile	Leu	Leu	Ser	Gly	Ala	Ser	
200	•				205					210					215	
					,								•			
ccg	ttc	ctg	ggc	gag	acc	aag	cag	gag	acg	ctc	acc	aac	atc	tca	gcc	907
Pro	Phe	Leu	Gly	Glu	Thr	Lys	Gln	Glu	Thr	Leu	Thr	Asn	Ile	Ser	Ala	
				220					225		•			230		
									•							
gtg	aac	tac	gac	ttc	gac	gag	gag	tac	ttc	agc	aac	acc	ggc	gag	ctg	955
Val	Asn	Tyr	Asp	Phe.	Asp	Glu	Glu	Tyr	Phe	Ser	Asn	Thr	Gly	Glu	Leu	
			235					240					245			
														S		
gcc	aag	gac	ttc	att	cgc	cgg	ctg	ctc	gtc	aaa	gat	ccc	aag	cgg	aga	1003
										Lys						
		250					255					260			•	
													·			
atg	acc	att	gcc	cag	agc	ctg	gaa	cat	tcc	tgg	att	aag	gcg	atc	cgg	1051
			-							Trp						
	265					270					275				٠	
			i										,			
cgg	cgg	aac	et.e	cet	ggt.	gag	gac	agc	ggc	cgc	aag	ccc	gag	cgg	cgg	1099
										Arg						
280	W P	Non	741	111.6	285	UIU	мор			290	2,0	•••,			295	
<b>200</b>					<u> 4</u> 00				-	200					200	
050	o+ a	000	000	000	oæt	ot m	200	<b>C</b> O C	too	ààa	ata	220	tea	ივი	tee	1147
										acc Thr						
ALE	Leu-	LVS	HIII	TIII,	MIX	LCU	TY 2	nin	LYL	IIII.	116	n) o	DCI	1112	DCI	

				300					305					310		
agc	ctg	ccg	ccc	aac	aac	agc	tac	gcc	gac	ttc	gag	cgc	ttc	tcc	aag	1195
Ser	Leu	Pro	Pro	Asn	Asn	Ser	Tyr	Ala	Asp	Phe	Glu	Arg	Phe	Ser	Lys	
			315					320					325			
											,					
gtg	ctg	gag	gag	gcg	gcg	gcc	gcc	gag	gag	ggc	ctg	cgc	gag	ctg	cag	1243
							Ala									. e
		330			• •		335					340			•	
	<b>.</b> .	•								٠.						
cgc	agc	cgg	cgg	ctc	tgc	cac	gag	gac	gtg	gag	gcg	ctg	gcc	gcc	atc	1291
							Glu						-			•
	345					350	٠.				355	•				
										•		•		,		
tac	gag	gag	aag	gag	gcc	tgg	tac	cgc	gag	gag	agc	gac	agc	ctg	ggc	1339
Tyr	Glu	Glu	Lys	Glu	Ala	Trp	Tyr	Arg	Glu	Glu	Ser	Asp	Ser	Leu	Gly.	
360					365	,				370	<u>.</u> .				375	<del></del> -
							•						- '	-		
cag	gac	ctg	cgg	agg	cta	cgg	cag	gag	ctg	ctc	aag	acc	gag	gcg	ctc	1387
Gln	Asp	Leu	Årg	Arg	Leu	Arg	Gln	Glu	Leu	Leu	Lys	Thr	Glu	Ala	Leu	
				380					385					390		,
						•										
aag	cgg	cag	gcg	cag	gag	gag	gcc	aag	ggc	gcg	ctg	ctg	ggg	acc	agc	1435
							Ala						٠.			,
			395					400			•		405			

ggc ctc aag cgc cgc ttc agc cgc ctg gag aac cgc tac gag gcg ctg 1483
Gly Leu Lys Arg Arg Phe Ser Arg Leu Glu Asn Arg Tyr Glu Ala Leu
410 415 420

gcc aag caa gta gcc tcc gag atg cgc ttc gtg cag gac ctc gtg cgc 1531

Ala Lys Gln Val Ala Ser Glu Met Arg Phe Val Gln Asp Leu Val Arg

425 430 435

gcc ctg gag cag gag aag ctg cag ggc gtg gag tgc ggg ctg cgc 1576

Ala Leu Glu Gln Glu Lys Leu Gln Gly Val Glu Cys Gly Leu Arg

440 445 450

taggegeagt ggggtgggee aggeeceagg acageeggag eteggeetg ggtggggeg 1636

ctteetgtgg acgetgegee teccategee egggtgeetg teettgeeca gegeeaceag 1696

getggaggeg gagtgggagg agetggagee aggeecgtaa gttegeagge aggggtgggt 1756

gtgggaeggg getgettete tacacageet ceaegetgge etteaectte acceetgeat 1816

egteggtgae eetgggaeee teeaggeage gtggeetgtg geaecgtgag ggttgggaee 1876

cacegaggeg cagaggegge eegaatgeag eeetggtea geeeggagg agggtttgeg 1936

ggtagttgea eggaeaatte ggeggggtge tgeetgttge tgeeattage eeaggaggag 1996

gtcgtggac gggggggtg ggatggacgg cggacaggca gtcccacgc tgctgggtgg 2056
cgccgggctt ggtggggtct tccactgtgt gcccttctcg ccgaggccgg tcccccgggt 2116
gtggggtgcc ctgctgcgga ctcctccgcg agccccatcg tcgcgcctgt ggacgcctag 2176
gcaagagcgg ccctctgcag ccaagagaaa taaaatactg gcttccag 2224

<210> 12

<211> 454

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 12

Met Ser Thr Phe Arg Gln Glu Asp Val Glu Asp His Tyr Glu Met Gly

1 5 · 10 15

Glu Glu Leu Gly Ser Gly Gln Phe Ala Ile Val Arg Lys Cys Arg Gln

20 25 30

Lys Gly Thr Gly Lys Glu Tyr Ala Ala Lys Phe Ile Lys Lys Arg Arg

35 40 4

Leu Ser Ser Arg Arg Gly Val Ser Arg Glu Glu Ile Glu Arg Glu

Val	Asn	Ile	Leu	Arg	Glu	Ile	Arg	His	Pro	Asn	Ile	Ile	Thr	Leu	His
65	٠				70					75		.,			80
Asp	Ile	Phe	Glu	Asn <sub>.</sub>	Lys	Thr	Asp	Val	Val	Leu	Ile	Leu	Glu	Leu	Val
				85					90					95	
														٠	
Ser	Gly	Gly	Glu	Leu	Phe	Asp	Phe-	Leu	Ala	Glu	Lys	Glu	Ser	Leu	Thr
			100					105					110		
		•													
Glu	Asp	Glu	Ala	Thr	Gln	Phe	Leu	Lys	Gln	Ile	Leu	Asp	Gly	Val	His
,		115					120				-	125			
											_	,	_		
Tyr		His	Ser	Lys	Arg	Ile	Ala	His	Phe	Asp		Lys	Pro	Glu	Asn
	130					135	.*		·		140				
77.	W-1	T	T	A	Land	A	V-1	Des	A	Dno	Ana	11.	I wa	Lou	Ho
	<b>- ·</b>	Leu	ren	ASP 			vai	Pro 	ASII -	-	Arg		Lys	Ten -	Ile
145	. • .	٠		-	150	_				155		•	w •		160
	nh a	C1	T1.	41.	uio	I vvo	Tla	C1 <sub>11</sub>	A.l.o	Cly	A an	<b>61</b> 11	Dha	Lve	Acn :
ASP	rne	GIY	116		птѕ	TA2.	116	GIA		uly	Non	ulu	rue		Asn
				165					170					175	
[]_	Dha	61	Thn	Dro	61.,	Phe	Va 1	Δlà	Pro	G] 13	11a	Val	<b>∆en</b>	Tur	Glu
116	LIIG	alà	180	110	uiu	I HC	101	185	110	ord	116	141	190	171	oru
			100					100					130		

\_Pro\_Leu\_Gly\_Leu\_Glu\_Ala\_Asp\_Met\_Trp\_Ser\_Ile-Gly-Val--Ile-Thr-Tyr

210

### 65/268

220

195 200 205

Ile Leu Leu Ser Gly Ala Ser Pro Phe Leu Gly Glu Thr Lys Gln Glu

215

Thr Leu Thr Asn Ile Ser Ala Val Asn Tyr Asp Phe Asp Glu Glu Tyr 225 230 235 240

Phe Ser Asn Thr Gly Glu Leu Ala Lys Asp Phe Ile Arg Arg Leu Leu 245 250 255

Val Lys Asp Pro Lys Arg Arg Met Thr Ile Ala Gln Ser Leu Glu His
260 265 270

Ser Trp Ile Lys Ala Ile Arg Arg Arg Asn Val Arg Gly Glu Asp Ser 275 280 285

Gly Arg Lys Pro Glu Arg Arg Leu Lys Thr Thr Arg Leu Lys Glu 290 295 300

Tyr Thr Ile Lys Ser His Ser Ser Leu Pro Pro Asn Asn Ser Tyr Ala
305 310 315 320

Asp Phe Glu Arg Phe Ser Lys Val Leu Glu Glu Ala Ala Ala Glu 325 330 335

Glu Gly Leu Arg Glu Leu Gln Arg Ser Arg Arg Leu Cys His Glu Asp
340 345 350

Val Glu Ala Leu Ala Ala Ile Tyr Glu Glu Lys Glu Ala Trp Tyr Arg
355 360 365

Glu Glu Ser Asp Scr Leu Gly Gln Asp Leu Arg Arg Leu Arg Gln Glu 370 375 380

Leu Leu Lys Thr Glu Ala Leu Lys Arg Gln Ala Gln Glu Glu Ala Lys 385 390 395 400

Gly Ala Leu Leu Gly Thr Ser Gly Leu Lys Arg Arg Phe Ser Arg Leu
405 410 415

Glu Asn Arg Tyr Glu Ala Leu Ala Lys Gln Val Ala Ser Glu Met Arg
420 425 430

Phe Val Gln Asp Leu Val Arg Ala Leu Glu Gln Glu Lys Leu Gln Gly
435 440 445

Val Glu Cys Gly Leu Arg 450 <211> 2778

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (773)..(2179)

<400> 13

acaagtggac cggggtgttg ggtgctagtc ggcaccagag gcaagggtgc gaggaccacg 60

gccggctcgg acgtgtgacc gcgcctaggg ggtggcagcg ggcagtgcgg ggcggcaagg 120

cgaccatgga gcttttgcgg actatcacct accagccagc cgccagcacc aaaatgtgcg 180

agcaggcgct gggcaagggt tgcggagcgg actcgaagaa gaagcggccg ccgcagcccc 240

ccgaggaatc gcagccacct cagtcccagg cgcaagtgcc cccggcggcc cctcaccacc 300

atcaccacca ttcgcactcg gggccggaga tctcgcggat tatcgtcgac cccacgactg 360

ggaagcgcta ctaccggggc aaagtgctgg gaaagggtgg ctttgcaaaa tgttacgaga 420

tgacagattt gacaaataac aaagtctacg ccgcaaaaat tattcctcac agcagagtag 480

ctaaacctca-tcaaagggaa-aagattgaca-aagaaataga-gcttcacaga-attcttcatc 540-

ata	agca	tgt	agtg	cagt	tt t	acca	ctact	t tc	gagg	acaa	aga	aaac	att	taca	ttctct	600
tgg	aata	ctg	cagt	agaaį	gg t	caat	ggcto	: at	attt	tgaa	agc	aaga	aag	gtgt	tgacag	660
agc	caga	agt	tcga	tacta	ac c	tcag	gcaga	ı tt	gtgt	ctgg	act	gaat	acc	ttca	tgaaca	720
aga	aatc	ttg	caca	gagat	tc t	caaa	ctagg	g ga	actt	tttt	atta	aatg	aag	•	tg gaa et Glu	778
										٠					1 .	
cta	aaa	gtt	ggg	gac	ttc	ggt	ctg	gca	gcc	agg	cta	gaa	ccc	ttg	gaa	826
Leu	Lys	Val	Gly	Asp	Phe	Gly	Leu	Ala	Ala	Arg	Leu	Glu	Pro	Leu	Glu	•
		5					10					15				
cac	aga	agg	aga	acg	ata	tgt	ggt	acc	cca	aat	tat	ctc	tct	cct	gaa	874
His	Arg	Arg	Arg	Thr	Ile	Cys	Gly	Thr	Pro	Aşn	Туг	Leu	Ser	Pro	Glu	
	20			,		25			- ,	· ·	30	•				
gtc	ctc	aac	aaa	caa	gga	cat	ggc	tgt <sup>.</sup>	gaa	tca	gac	att	tgg	gcc	ctg	922
			Lys												_	
35	·		•		40					<b>45</b> .					50	
							1.1									050
			atg													970
Gly	Cys	Val	Met	Tyr	Thr	Met	Leu	Leu	Gly	Arg	Pro	Pro	Phe	Glu	Thr	

aca aat ctc aaa gaa act tat agg tgc ata agg gaa gca agg tat aca 1018 Thr Asn Leu Lys Glu Thr Tyr Arg Cys Ile Arg Glu Ala Arg Tyr Thr 70 75 80 atg ccg tcc tca ttg ctg gct cct gcc aag cac tta att gct agt atg 1066 Met Pro Ser Ser Leu Leu Ala Pro Ala Lys His Leu Ile Ala Ser Met 85 90 95 ttg tcc aaa aac cca gag gat cgt ccc agt ttg gat gac atc att cga Leu Ser Lys Asn Pro Glu Asp Arg Pro Ser Leu Asp Asp Ile Ile Arg 100 105 110 cat gac ttt ttt ttg cag ggc ttc act ccg gac aga ctg tct tct agc 1162 His Asp Phe Phe Leu Gln Gly Phe Thr Pro Asp Arg Leu Ser Ser Ser 115 120 125 130 tgt tgt cat aca gtt cca gat ttc cac tta tca agc cca gct aag aat 1210 Cys Cys His Thr Val Pro Asp Phe His Leu Ser Ser Pro Ala Lys Asn 135 140 145 ttc ttt aag aaa gca gct gct gct ctt ttt ggt ggc aaa aaa gac aaa 1258 Phe Phe Lys Lys Ala Ala Ala Leu Phe Gly Gly Lys Lys Asp Lys

155

160

150

Ala	Arg	Tyr	Ile	Asp	Thr	His	Asn	Arg	Val	Ser	Lys	Glu	Asp	Glu	Asp	
		165					170					175	, .			
		٠														
atc	tac	aag	ctt	agg	cat	gat	ttg	aaa	aag	act	tca	ata	act	cag	caa	1354
He	Tyr	Lys	Leu	Arg	His	Asp	Leu	Lys	Lys	Thr	Ser	Ile	Thr	Gln	Gln	
	180	,		·		185					190					
			,													
ccc	agc	aaa	cac	agg	aca	gat	gag	gag	ctc	cag	cca	cct	acc	acc	aca	1402
Pro	Ser	Lys	His	Arg	Thr	Asp	Glu	Glu	Leu	Gln	Pro	Pro	Thr	Thr	Thr	
195		•			200					205					210	
												•				
gtt	gcc	agg	tct	gga	aca	ссс	gca	gta	gaa	aac	aag	cag	cag	att	ggg	1450
Val	Ala	Arg	Ser	Gly	Thr	Pro	Ala	Val	Glu	Asn	Lys	Gln	Gln	Ile	Gly	
		÷		215	*				220					225		
								•								
gat	gct	att	cgg	atg	ata	gtc	aga	ggg	act	ctt	ggc	agc	tgt	agc	agc	1498
Asp	Ala	Ile	Arg	Met	Ile	Val	Arg	Gly	Thr	Leu	Gly	Ser	Cys	Ser	Ser	
			230					235		-		<b>_</b> .	240	-		
			•													
agc	agt	gaa	tgc	ctt	gaa	gac	agt	acc	atg	gga	agt	gtt	gca	gac	aca	1546
Ser	Ser	Glu	Cys	Leu	Glu	Aśp	Ser	Thr	Met	Gly	Ser	Val	Ala	Asp	Thr	
		245					250					255				•
					٠											
gtg	gca	agg	gtt	ctt	cgg	gga	tgt	ctg	gaa	aac	atg	ccg	gaa	gct	gat	1594
								Leu								

			*			•								* *		
tgc	att	ссс	aaa	gag	cag	ctg	agc	aca	tca	ttt	cag	tgg	gtc	acc	aaa	1642
Cys	Ile	Pro	Lys	Glu	Gln	Leu	Ser	Thr	Ser	Phe	Gln	Trp	Val	Thr	Lys	
275					280					285					290	
			•									•				
tgg	gtt	gat	tac	tct	aac	aaa	tat	ggc	ttt	ggg	tac	cag	ctc	tca	gac	1690
Trp	Val	Asp	Tyr	Ser	Asn	Lys	Туг	Gly	Phe	Gly	Tyr	Gl'n	Leu	Ser	Asp	
				295			•		300					305		•
cac	acc	gtc	ggţ	gtc	ctţ	ttc	aac	aat	ggt	gct	cac	atg	agc	ctc	ctt	1738
His	Thr	Val	Gly	Val	Leu	Phe	Asn	Asn	Gly	Ala	His	Met	Ser	Leu	Leu	
			310			•	•	315	•				320			
			•		•				•							
cca	gac	aaa	aaa	aca	gtt	cac	tat	tac	gca	gag	ctt	ggc	caa	tgc	tca	1786
Pro	Asp	Lys	Lys	Thr	Val	His	Tyr	Tyr	Ala	Glu	Leu	Gly	Gln	Cys	Ser	
		325			•		330					335				
	· · · -	(-	<b>-</b> } - · ·		<b>-</b>					<del>.</del>				J ·		
gtt	ttc	cca	gca	aca	gat	gct	cct	gag	caa	ttt	att	agt	caa	gtg	acg	1834
Val	Phe	Pro	Ala	Thr	Asp	Ala	Pro	Glu	Gln	Phe	Ile	Ser	Gln	Val	Thr	
	340					345		••			350		٠.		-	•
gtg	ctg	aaa	tac	ttt	tct	cat	tac	atg	gag	gag	aac	ctc	atg	gat	ggt	1882
Val	Leu	Lys	Tyr	Phe	Ser	His	Tyr	Met	Glu	Glu	Asn	Leu	Met	Asp	Gly	
355		•.			360	•				365					370	

gga\_gat\_ctg\_cct\_agt\_gtt\_act\_gat-att\_cga-aga-cct-cgg-ctc-tac-ctc-1930

2219

## 72/268

		• •														•	
G	ly	Asp	Leu	Pro	Ser	Val	Thr	Asp	Ile	Arg	Arg	Pro	Arg	Leu	Tyr	Leu	
					375					380					385		
								٠							,	,	
С	tt	cag	tgg	cta	aaa	tct	gat	aag	gcc	cta	atg	atg	ctc	ttt	aat	gat	1978
L	eu	Gln	Trp	Leu	Lys	Ser	Asp	Lys	Ala	Leu	Met	Met	Leu	Phe	Asn	Asp	
				390					395			•	ı	400			
														٠			٠.
g	gc	acc	ttt	cag	gtg	aat	ttc	tac	cat	gat	cat	aca	aaa	atc	atc	atc	2026
G	ly	Thr	Phe	Gln	Val	Asn	Phe	Tyr	His	Asp	His	Thr	Lys	Ile	Ile	Ile	
			405					410					415				
								ctt									2074
C	ys		Gln	Asn	Glu	Glu		Leu	Leu	Thr	Туг		Asn	Glu	Asp	Arg	•
		420					425	•	•			430					
														4			กรถึก
	•					•							_		_	tca	2122
-		Ser-	Inr	Inr	rne ' -			Thr	Inr			met	 26L	GIY	cys	ser_ 450	
4	35	-			Ē	440	•		-	•	445	*	•			400	
+	00	ma a	tta	222	aat	ora	at o		.tát	go ć	cta	220	ato:	ctc	tta	caa.	2170
								Glu									2110
U	UI	uiu	nen	пĵа	455	AL S	1100	aru	1,11	460	Dou	поп	1100	Dog	465	UIII	
					100					100					100		
									•								

aga tgt aac tgaaagactt ttcgaatgga ccctatggga ctcctctttt

Arg Cys Asn

ccactgtgag atctacaggg aagccaaaag aatgatctag agtatgttga agaagatgga 2279 catgtggtgg tacgaaaaca attcccctgt ggcctgctgg actggttgga accagaacag 2339 gctaaggcat acagttettg actttggaca atccaagagt gaaccagaat gcagttttec 2399 ttgagatacc tgttttaaaa ggtttttcag acaattttgc agaaaggtgc attgattctt 2459 aaattetete tgttgagage attteageea gaggaetttg gaactgtgaa tataetteet 2519 gaaggggagg gagaagggag gaagctccca tgttgtttaa aggctgtaat tggagcagct 2579 tttggctgcg taactgtgaa ctatggccat atataatttt ttttcattaa tttttgaaga 2639 tacttgtggc tggaaaagtg cattccttgt taataaactt tttatttatt acagcccaaa 2699 gagcagtatt tattatcaaa atgtcttttt ttttatgttg accattttaa accgttggca 2759 2778 ataaagagta tgaaaacgc

<210> 14

<211> 469

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400	)> 14	1													
Met	Glu	Leu	Lys	Val	Gly	Asp	Phe	Gly	Leu	Ala	Ala	Arg	Leu	Glu	Pro
1				5		•			10					15	
Leu	Glu	His	Arg	Arg	Arg	Thr	Ile	Cys	Gly	Thr	Pro	Asn	Tyr	Leu	Ser
			20					25	•		•	•	30		
Pro	Glu	Val	Leu	Asn	Lys	Gln	Gly	His	Gly	Cys	Glu	Ser	Asp	Ile	Trp
•		35					40	-				45			
Ala	Leu	Gly	Cys	Val	Met	Туг	Thr	Met	Leu	Leu	Gly	Arg	Pro	Pro	Phe
	50					55			,	•	60	•			
Glu	Thr	Thr	Asn	Leu	Lys	Glu	Thr	Tyr	Arg	Cys	Ile	Arg	Glu	Ala	Arg
65					70				•	<b>7</b> 5					80
Tvr	Thr	Met.	Pro	Ser	Ser	Leu	Leu	Ala	Pro	Ala	Lvs	His	Leu	Ile	Ala
				85					90					95	
		_		_			ė.			_	0			4	73 -
Ser	Met	Leu	Ser 100	Lys	Asn	Pro	Glu	105		Pro	Ser	Leu	110	Asp	116
			•••	٠.	,										
Ile	Arg	His	Asp	Phe	Phe	Leu	Gln	Gly	Phe	Thr	Pro	Asp	Arg	Leu	Ser

Ser\_Ser\_Cys\_Cys\_His Thr\_Val-Pro-Asp-Phe-His-Leu-Ser-Ser-Pro-Ala

120

115

125

Lys Asn Phe Phe Lys Lys Ala Ala Ala Ala Leu Phe Gly Gly Lys Lys Asp Lys Ala Arg Tyr Ile Asp Thr His Asn Arg Val Ser Lys Glu Asp Glu Asp Ile Tyr Lys Leu Arg His Asp Leu Lys Lys Thr Ser Ile Thr Gln Gln Pro Ser Lys His Arg Thr Asp Glu Glu Leu Gln Pro Pro Thr Thr Thr Val Ala Arg Ser Gly Thr Pro Ala Val Glu Asn Lys Gln Gln . 210 Ile Gly Asp Ala Ile Arg Met Ile Val Arg Gly Thr Leu Gly Ser Cys . 240 Ser Ser Ser Ser Glu Cys Leu Glu Asp Ser Thr Met Gly Ser Val Ala 

Asp Thr Val Ala Arg Val Leu Arg Gly Cys Leu Glu Asn Met Pro Glu

				•											
Ala	Asp	Cys	Ile	Pro	Lys	Glu	Gln	Leu	Ser	Thr	Ser	Phe	Gln	Trp	Val
		275					280					285			
			•							•					
Thr	Lys	Trp	Val	Asp	Tyr	Ser	Asn	Lys	Tyr	Gly	Phe	Gly	Tyr	Gln	Leu
	290			•		295					300				
				•									••		٠.
Ser	Ásp	His	Thr	Val	Gly	Val	Leu	Phe	Ásņ	Asn	Gly	Ala	His	Met	Ser
305		-			310					315				. ,,	320
Leu	Leu	Pro	Asp	Lys	Lys	Thr	Val	His	Tyr	Tyr	Ala	Glu	Leu	Gly	Gln
				325					330					335	
													•	•	
Cys	Ser	Val	Phe	Pro	Ala	Thr	Asp	Ala	Pro	Glu	Gln	Phe	Ile	Ser	Gln
			340					345					350		
	•														
Val	Thr	Val	Leu	Lys	Tyr	Phe	Ser	His	Tyr	Met	Glu	Glu	Asn	Leu	Met
		355					360	: 			<u>.</u> . <u>-</u>	365	:		
			•				-		• _	-					
Asp	Gly	Gly	Asp			i.		Thr	Asp				Pro	Arg	Leu
	370			-		375			• •		380		•		•
٠.									,						
Tyr	Leu	Leu	Gln	Trp	Leu	Lys	Ser	Asp	Lys	Ala	Leu	Met	Met	Leu-	Phe
385					390					395	-				400
		٠													

Asn Asp Gly Thr Phe Gln Val Asn Phe Tyr His Asp His Thr Lys Ile

Ile Ile Cys Ser Gln Asn Glu Glu Tyr Leu Leu Thr Tyr Ile Asn Glu
420 425 430

Asp Arg Ile Ser Thr Thr Phe Arg Leu Thr Thr Leu Leu Met Ser Gly 435 440 445

Cys Ser Ser Glu Leu Lys Asn Arg Met Glu Tyr Ala Leu Asn Met Leu
450 455 460

Leu Gln Arg Cys Asn

465

<210> 15

<211> 2574

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220> --

<221> CDS

<222> (23)..(2290)

<400> 15

attettgeat ageagtgtga aa atg gtg cat gga aat ate act eet gaa aat 52

\_\_Met\_Val\_His-Gly-Asn-I-le-Thr-Pro-Glu-Asn-

					1	l	5					10				
					•						•					
ata	att	ttg	aat	aag	agt	gga	gcc	tgg	aaa	ata	atg	ggt	tţt	gat	ttt	100
Ile	Ile	Leu	Asn	Lys	Ser	Gly	Ala	Trp	Lys	Ile	Met	Gly	Phe	Asp	Phe	
				15					20					25		
			i													
tgt	gta	tca	tca	acc	aat	cct	tct	gaa	caa	gag	cct	aaa	ttt	cct	tgt	148
Cys	Val	Ser	Ser	Thr	Asn	Pro	Ser	Glu	Gln	Glu	Pro	Lys	Phe	Pro	Cys "	
			30					35					40			•
					,								•	•	٠	•
aaa	gaa	tgg	gac	cca	aat	tta	cct	tca	ttg	tgt	ctt	cca	aat	cct	gaa	196
Lys	Glu	Trp	Asp	Pro	Asn	Leu	Pro	Ser	Leu	Cys	Leu	Pro	Asn	Pro	Glu	
٠		45	:				50					55				
															•	
tat	ttg	gct	cct	gaa	tac	ata	ctt	tct	gtg	agc	tgt	gaa	aca	gcc	agt	244
Tyr	Leu	Ala	Pro	Glu	Tyr	Ile	Leu	Ser	Val	Ser	Cys	Glu	Thr	Ala	Ser	
	_60	<b></b> -				65		<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	70	- •· <del>-</del>		<u>-</u>		·
	-	=		1	÷	= .•		-				-	-			
gat	atg	tat	tct	tta	gga	act	gtt	atg	tat	gct	gta	ttt	aat	aaa	ggg	292
Asp	Met	Tyr	Ser	Leu	Gly	Thr	Val	Met	Tyr	Ala	Val	Phe	Aśn	Lys	Gly	•
75	•				80					85					90	
aaa	cct	ata	ttt	gaa	gtc	aac	aag	caa	gat	att	tác	aag	agt	ttc	agt	340
Lys	Pro	Ile	Phe	Glu	Val	Ásn	Lys	Gln	Asp	Ile	Tyr	Lys	Ser	Phe	Ser	
				95					100				•	105		

agg	cag	ttg	gat	cag	ttg	agt	cgt	tta	gga	tct	agt	tca	ctt	aca	aat	388
Arg	Gln	Leu	Asp	Gln	Leu	Ser	Arg	Leu	Gly	Ser	Ser	Ser	Leu	Thr	Asn	
			110					115					120			
	٠								~							
ata	cct	gag	gaa	gtt	cgt	gaa	cat	gta	aag	cţa	ctg	tta	aat	gta	act	436
Ile	Pro	Glu	Glu	Val	Arg	Glu	His	Val	Lys	Leu	Leu	Leu	Asn	Val	Thr	
		125					130				•	135				
-(0																
ccg	act	gta	aga	cca	gac	gca	gat	caa	atg	aca	aag	att	ccc	ttc	ttt	484
Pro	Thr	Val	Arg	Pro	Asp	Ala	Asp	Gln	Met	Thr	Lys	Ile	Pro	Phe	Phe	
	140					145					150					
			•	· ·											•	
gat	gat	gtt	ggt	gca	gta	aca	ctg	caa	tat	ttt	gat	acc	tta	ttc	caa	532
Asp	Asp	Val	Gly	Ála	Val	Thr	Leu	Gln	Tyr	Phe	Asp	Thr	Leu	Phe	Gln	
155					160					165					170	
				,												
aga	gat	aat	ctt	çag	aaa	tca	cag	ţţţţ	ttc	aaa	gga	ctg	cta	aag	gtt	580
Arg	Asp	Asn	Leu	Gln	Lys	Ser	Gln	Phe	Phe	Lys	Gly	Leu	Leu	Lys	Val	- '-
				175					180					185		
•-				* 9			٠			•				٠		
ċta	cca	aaa	ctg	ccc	aag	cgt	gtc	att	gtg	cag	aga	att	ttg	cct	tgt	628
Leu	Pro	Lys	Leu	Pro	Lys	Arg	Val	Ile	Val	Gln	Arg	<u>[]e</u>	Leu	Pro	Cys	
			190					195	-				200			٠.
													,			
tta	act	tes	022	+++	ot 2	220	cet	<b>da</b> c	ato	ota	cct	ttt	øtt	ttø	ccc	676

-Leu-Thr-Ser-Glu-Phe-Val-Asn-Pro-Asp-Met-Val-Pro-Phe-Val-Leu-Pro-

aat gtt cta ctt att gct gag gaa tgc acc aaa gaa gaa tat gtc aaa Asn Val Leu Leu Ile Ala Glu Glu Cys Thr Lys Glu Glu Tyr Val Lys tta att ctt cct gaa ctt ggc cct gtg ttt aag cag cag gag cca atc Leu Ile Leu Pro Glu Leu Gly Pro Val Phe Lys Gln Gln Glu Pro Ile cag att ttg tta att ttc cta caa aaa atg gat ttg cta cta acc aaa Gln Ile Leu Leu Ile Phe Leu Gln Lys Met Asp Leu Leu Thr Lys acc cct cct gat gag ata aag aac agt gtt cta ccc atg gtt tac aga Thr Pro Pro Asp Glu Ile Lys Asn Ser Val Leu Pro Met Val Tyr Arg gca cta gaa gct cct tcc att cag atc cag gag ctg tgt cta aac atc Ala Leu Glu Ala Pro Ser Ile Gln Ile Gln Glu Leu Cys Leu Asn Ile att cca acc ttt gca aat ctt ata gac tac cca tcc atg aaa aac gct Ile Pro Thr Phe Ala Asn Leu Ile Asp Tyr Pro Ser Met Lys Asn Ala

	ttg	ata	cca	aga	aţt	aaa	aat	gct	tġt	cta	caa	aca	tct	tcc	ctt	gcg	1012
	Leu	Ile	Pro	Arg	lle	Lys	Asn	Ala	Cys	Leu	Gln	Thr	Ser	Ser	Leu	Ala	
	315				•	320					325					330	
														•		•	
	gtt	cgt	gta	aat	tca	tta	gtg	tgc	tta	gga	aag	att	ttg	gaa	tac	ttg	1060
	Val	Arg	Val	Asn	Ser	Leu	Val	Cys	Leu	Gly	Lys	Ile	Leu	Glu	Tyr	Leu	
					335					340			•		345		
	gat	aag	tgg	ttt	gta	ctt	gat	gat	atc	cta	ccc	ttc	tta	caa	caa	att	1108
	Asp	Lys	Trp	Phe	Val	Leu	Asp	Asp	Ile	Leu	Pro	Phe	Leu	Gln	Gln	Ile	
				350					355					360			•
													•				
	cca	tcc	aag	gaa	cct	gcg	gtc	ctc	atg	gga	att	tta	ggt	att	tac	aaa	1156
	Pro	Ser	Lys	Glu	Pro	Ala	Val	Leu	Met	Gly	lle	Leu	Gly	Ile	Tyr	Lys	
			365				•	370					375				
				,									,				
	tgt	act	ttt	act	cat	aag	aag	ttg	gga	atc	acc	aaa	gag	cag	ctg	gcc	1204
	Cys	Thr	Phe	Thr	His	Lys	Lys	Leu	Gly	Ile	Thr	Lys	Glu	Gln	Leu	Ala	
		380			-		385					390					
		•				. •						•		+ <del>*</del>	•		• • • •
	gga	aaa	gtg	ttg	cct	cat	ctt	att	ccc	ctg	agt	att	gaa	aac	aat	ctt	1252
	Gly	Ĺys	Val	Leu	Pro	His	Leu	Ile	Pro	Leu	Ser	Ile	Glu	Asn	Asn	Leu	
	395	•				400					405					.410	
									٠								
	aat	ctt	aat	cag	ttc	aat	tct	ttc	att	tcc	gtc	ata	aaa	gaa	atg	ctt	1300
-	Asn	Leu	Asn	Gln	Phe	Asn	Ser	Phē	Tle	Ser	Vāl	Ile	Lys	Glu	Met	Leu	

				415					420					425	•	
										-						
at	aga	ttg	gag	tct	gaa	cat	aag	act	aaa	ctg	gag	caa	ctt	cat	ata	1348
Asn	Arg	Leu	Glu	Ser	Glu	His	Lys	Thr	Lys	Leu	Glu	Gln	Leu	His	Ile	
			430					435					440			٠
					٠											
atg	caa	gaa	cag	cag	aaa	tct	ttg	gat	ata	gga	aat	caa	atg	aat	gtt	1396
1et	Gln	Glu	Gln	Gln	Lys	Ser	Leu	Asp	He	Gly	Asn	Gln	Met	Asn	Val	
		445					450					455				
									•		•					
tct	gag	gag	atg	aaa	gtt	aca	aat	att	ggg	aat	cag	caa	att	gac	aaa	1444
Ser	Glu	Glu	Met	Lys	Val	Thr	Asn	Île	Gly	Asn	Gln	Gln	lle	Asp	Lys	
	460					465				•	470					
						·	•									
gtt	ttt	aac	aać	att	gga	gca	gac	ctt	ctg	act	ggc	agt	gag	tcc	gaa	1492
Val	Phe	Asn	Asn	Ile	Gly	Ala	Asp	Leu	Leu	Thr	Gly	Ser	Glu	Ser	Glu	
<b>4</b> 75					480		·			485		·			490	
							<u>.                                    </u>	- , .				-				-··
aat	aaa	gag	gac	ggg	tta	cag	aat	aaa	cat	aaa	aga	gca	tca	ctţ	aca	1540
				Gly			•									
	-•			495					50Ó					505		
							٠									
ctt	gaa	gaa	ลลล	caa	ลลล	tta	gca	aaa	gaa	caa	gag	cag	gca	cag	aag	1588
				Gln												
ucu	oru	ulu		UIII	פונת	ыcu	VIG	515	ora	UIII	ulu	0111	520	4111	, 0	
			510					OIO					040			

						,										
ctg	aaa	agc	cag	cag	cct	ctt	aaa	ccc	caa	gtg	cac	aca	cct	gtt	gct	1636
Leu	Lys	Ser	Gln	Gln	Pro	Leu	Lys	Pro	Gln	Val	His	Thr	Pro	Val	Ala	•
		525					530					535				
												i				. 8
act	gtt	aaa	cag	act	aag	gac	ttg	aca	gac	aca	ctg	atg	gat	aat	atg	1684
Thr	Val	Lys	Gln	Thr	Lys	Asp	Leu	Thr	Asp	Thr	Leu	Met	Asp	Asn	Met	
	540				•	545					550					
			•											**	•	
tca	tcc	ttg	acc	agc	ctt	tct	gtt	agt	acc	cct	aaa	tct	tct	gct	tca	1732
Ser	Ser	Leu	Thr	Ser	Leu	Ser	Val	Ser	Thr	Pro	Lys	Ser	Ser	Ala	Ser	
555·					560					565				•	570	
						•	•			T.						
agt	act	ttc	act	tct	gtt	cct	tcç	atg	ggc	att	ggt	atg	atg	ttt	tct	1780
Ser	Thr	Phe	Thr	Ser	Val	Pro	Ser	Met	Gly	Ile.	Gly	Met	Met	Phe	Ser	
				575		٠			580					585		
															.•	
aca	cca	act	gat	aat	aca	aag	aga	aat	ttg	aca	aat	ggc	cta	aat	gcc	1828
Thr	Pro	Thr	Asp	Asn	Thr	Lys	Arg	Asn	Leu	Thr	Asn	Gly	Leu	Asn	Ala	
			590			. •		595					600		;	
			-									-				
aat	atg	ggc	ttt	cag	act	tca	gga	ttc	aac	atg	ccc	gtt	aat	aca	aac	1876
Asn	Met	Gly	Phe	Gln	Thr	Ser	Gly	Phe	Asn	Met	Pro	Val	Asn	Thr	Asn	
		605				•	610				•	615			•	
cag	aac	ttc	tac	agt	agt	cca	agc	aca	gtt	gga	gtg	acc	aag	atg	act	1924
-Gln-	-Asn-	Phe-	-Tyr-	-Ser-	-Ser-	Pro	-Ser-	Thr-	-Va:l-	Gly	-Va:1-	Thr-	Lys-	Met-	Thr —	

ctg gga aca cct ccc act ttg cca aac ttc aat gct ttg agt gtt cct Leu Gly Thr Pro Pro Thr Leu Pro Asn Phe Asn Ala Leu Ser Val Pro cct gct ggt gca aag cag acc caa caa aga ccc aca gat atg tct gcc Pro Ala Gly Ala Lys Gln Thr Gln Gln Arg Pro Thr Asp Met Ser Ala ctt aat aat ctc ttt ggc cct cag aaa ccc aaa gtt agc atg aac cag Leu Asn Asn Leu Phe Gly Pro Gln Lys Pro Lys Val Ser Met Asn Gln tta tca caa cag aaa cca aat cag tgg ctt aat cag ttt gta cct cct Leu Ser Gln Gln Lys Pro Asn Gln Trp Leu Asn Gln Phe Val Pro Pro caa ggt tct cca act atg ggc agt tca gta atg ggg aca cag atg aac Gln Gly Ser Pro Thr Met Gly Ser Ser Val Met Gly Thr Gln Met Asn gtg ata gga caa tot got ttt ggt atg cag ggt aat cot tto ttt aac Val Ile Gly Gln Ser Ala Phe Gly Met Gln Gly Asn Pro Phe Phe Asn 

cca cag aac ttt gca cag cca cca act act atg acc aat agc agt tca 2260

Pro Gln Asn Phe Ala Gln Pro Pro Thr Thr Met Thr Asn Ser Ser Ser

735 740 745

gct agc aat gat tta aaa gat ctt ttt ggg tgaggtgtct tacttctatt 2310

Ala Ser Asn Asp Leu Lys Asp Leu Phe Gly

750 755

ttgaaggatt atttcagttt caatcatggg tgagctgatt tacatcttta tatagttggc 2370

ttggaggaag tactcctatg ggaaagtgaa cagttctgtg acaggaaaca tctctgtcca 2430

tgccagcata gtagttgtat ggacttctaa ccagttgagt tttttaaagc attgaggatt 2490

ttttcctctt accaactcct cttcaggttt ttaaagcccc agcgcctata ttaaggcaca 2550

tttgaataaa ttctattacc agtt 2574

<210> 16

<211> 756

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 16

-Met-Val-His-Gly-Asn-I-le-Thr-Pro-Glu-Asn-I-le-I-le-Leu-Asn-Lys-Ser-

Gly Ala Trp Lys Ile Met Gly Phe Asp Phe Cys Val Ser Ser Thr Asn Pro Ser Glu Gln Glu Pro Lys Phe Pro Cys Lys Glu Trp Asp Pro Asn Leu Pro Ser Leu Cys Leu Pro Asn Pro Glu Tyr Leu Ala Pro Glu Tyr Ile Leu Ser Val Ser Cys Glu Thr Ala Ser Asp Met Tyr Ser Leu Gly Thr Val Met Tyr Ala Val Phe Asn Lys Gly Lys Pro Ile Phe Glu Val Asn Lys Gln Asp Ile Tyr Lys Ser Phe Ser Arg Gln Leu Asp Gln Leu Ser Arg Leu Gly Ser Ser Ser Leu Thr Asn Ile Pro Glu Glu Val Arg Glu His Val Lys Leu Leu Leu Asn Val Thr Pro Thr Val Arg Pro Asp 

Ala	Asp	Gln	Met	Thr	Lys	Ile	Pro	Phe	Phe	Asp	Asp	Val	Gly	Ala	Val
145					150					155					160
•															
Thr	Leu	Gln	Tyr	Phe	Asp	Thr	Leu	Phe	Gln	Arg	Asp	Asn	Leu	Gln	Lys
			•	165					170					175	
		•			•										
Ser	Gln	Phe	Phe	Lys	Gly	Leu	Leu	Lys	Val	Leu	Pro	Lys	Leu	Pro	Lys
			180			. 0		185					190		
,			•						•						
Arg	Val	Ile	Val	Gln	Arg	Ile	Leu	Pro	Cys	Leu	Thr	Ser	Glu	Phe	Val
		195					200					205			
Asn	Pro	Asp	Met	Val	Pro	Phe	Val	Leu	Pro	Asn	Val	Leu	Leu	Ile	Ala
	210					215	٠				220				
														•	
Glu	Glu	Cys	Thr	Lys	Glu	Glu	Tyr	Val	Lys	Leu	Ile	Leu	Pro	Glu	Leu
225		•			230										
	- · ·							-							
Gly	Pro	Val	Phe	Lvs	Gln	Gln	Glu	Pro	Ile	Gln	Ile	Leu	Leu	Ile	Phe
•								. *	250		8			255	
Len	Gln	Lve	Met	Asn	Leu	Len	Len	Thr	Lvs	Thr	Pro	Pro	Asp	GĪu	Ile
DCu	UIII	DJ 3		пор	Dou	Dou	Dou	265	<i>D</i> , <i>S</i>				270	014	•••
			260		٠			200					210		
T	A	°	Wa 1	Lev	Dna	Mot	Vo 1	Т	An-	41a	Lou	<u>61</u>	Ala	Dro	San
ГÄS	asii	96L	AST	rea	Pro		-58U- 881	1 <b>1 1</b> 1.	urg	vig	LCU	ooe-	піа	110	061

						,									
Ιlę	Gln	Ile	Gln	Glu	Leu	Cys	Leu	Asn	Ile	Ile	Pro	Thr	Phe	Ala	Asn
	290					295					300				
											•				
I 411		Aan	Tyr	Dno	Con.	Mot	Tvo	Aan	Λla	Lau	116	Dro	Ang	ماا	Ive
	116	изр	lyr	LIO		net	υyS	Voli	nia		116	110	пιξ	116	
305					310					315					320
Asn	Ala	Cys	Leu	Gln	Thr	Ser	Ser	Leu	Ala	Val	Arg	Val	Asn	Ser	Leu
	-			325					330			•		335	
										•	*				•
Val	Cys	Leu	Gly	Lys	Ile	Leu	Glu	Tyr	Leu	Asp	Lys	Trp	Phe	Val	Leu
	 		340		٠.			345					350		
			-					0.10							
					<b>D</b> 1		01	0.3					. 01	ъ.	
Asp	Asp	He	Leu	Pro	Phe	Leu	Gin	GIN	He	Pro	Ser		GIU	Pro	Ala
•		355					360					365			
										•,					
Val	Leu	Met	Gly	Ile	Leu	Gly	Ile	Tyr	Lys	Cys	Thr	Phe	Ţhŗ	His	Lys
	370	-			٠	375	÷	-			380		-	٠.	
-)(							•								
lve	Len	Glv	Ile	Thr	Lve	Glu	Gln	Len	Ala	Glv	Lve	Val	Leu	Pro	His
	Deu	uly	116	1111		uru	UIII	LCu	AIG .		цу	, 41	Dou	110	
385					390	•				395					400
Leu	Ile	Pro	Leu	Ser	He	Glu	Asn	Asn	Leu	Asn	Leu	Asn	Gln	Phe	Asn
		-8-		405					410					415	

-Ser-Phe-I-le-Ser-Val-I-le-Lys-Glu-Met-Leu-Asn-Arg-Leu-Glu-Ser-Glu-

420

425

430

His Lys Thr Lys Leu Glu Gln Leu His Ile Met Gln Glu Gln Gln Lys
435 440 445

Ser Leu Asp Ile Gly Asn Gln Met Asn Val Ser Glu Glu Met Lys Val
450 455 460

Thr Asn Ile Gly Asn Gln Gln Ile Asp Lys Val Phe Asn Asn Ile Gly
465 470 475 480

Ala Asp Leu Leu Thr Gly Ser Glu Ser Glu Asn Lys Glu Asp Gly Leu
485
490
495

Gln Asn Lys His Lys Arg Ala Ser Leu Thr Leu Glu Glu Lys Gln Lys
500 505 510

Leu Ala Lys Glu Gln Glu Gln Ala Gln Lys Leu Lys Ser Gln Gln Pro
515 520 525

Leu Lys Pro Gln Val His Thr Pro Val Ala Thr Val Lys Gln Thr Lys
530 535 540

Asp Leu Thr Asp Thr Leu Met Asp Asn Met Ser Ser Leu Thr Ser Leu 545 550 555 560

									•			*			
Ser	Val	Ser	Thr	Pro	Lys	Ser	Ser	Ala	Ser	Ser	Thr	Phe	Thr	Ser	Val
				565	•				570					575	
Pro	Ser	Met.	Gly	Tle	Glv	Met	Met	Phe	Ser	Thr	Pro	Thr	Asp	Asn	Thr
		1100	580		<b></b> 1			585					590		
Lys	Λrg	Asn	Leu	Thr	Asn	Gly	Leu	Așn	Ala	Asn	Met	Gly	Phe	Gln	Thr
	- 1	595	•				600					605	÷ ·		
									. '		•	•			
Ser	Gly	Phe	Asn	Met	Pro	Val	Asn	Thr	Asn	Gln	Asn	Phe	Tyr	Ser	Ser
•	610					615		,			620				
						-				•					
Pro	Ser	Thr	Val	Gly	Val	Thr	Lys	Met	Thr	Leu	Gly	Thr	Pro	Pro	Thr
625					630			• 0		635					640
										ı					
Leu	Pro	Asn	Phe	Asn	Ala	Leu	Ser	Val	Pro	Pro	Ala	Gly	Ala	Lys	Gln
				645			 		650	;				655	
							<b>*</b> ·		. *	-	-		• -	- :	
Thr	Gln	Gln	Arg	Pro	Thr	Asp	Met	Ser	Ala	Leu	Asn	Asn	Leu	Phe	Gly
1			660		•			665					670		
								,							
Pro	Gln	Lys	Pro	Lys	Val	Ser	Met	Asn	Gln	Leu	Ser	Gln	Gln	Lys	Pro
		675			•		680					685			
Asn	Gln	Trp	Leu	Asn	Gln	Phe	Val	Pro	Pro	Gln	Gly	Ser	Pro	Thr	Met

Gly Ser Ser Val Met Gly Thr Gln Met Asn Val Ile Gly Gln Ser Ala
705 710 715 720

Phe Gly Met Gln Gly Asn Pro Phe Phe Asn Pro Gln Asn Phe Ala Gln
725 730 735

Pro Pro Thr Thr Met Thr Asn Ser Ser Ser Ala Ser Asn Asp Leu Lys
740 745 750

Asp Leu Phe Gly 755

<210> 17

<211> 1074

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (67)..(690)

<400> 17

gcagtaccag tttgtgcacc acgtcatgag cctctacgaa aagcagctgt cccaccagtc 60

cccaga	atg	act	gcg	ctt	ctc	cta .	caa	ggt	tct (	ctg	ggc	act a	gcc	cag	108
	Met	Thr	Ala	Leu	Leu	Leu	Gln	Gly	Ser	Leu (	Gly '	Thr .	Ala	Gln	
	1				5		•			10					
cct ga	g tc	t cgg	ccc	tca	ccc	agg	gcc	ctg	cct	cgg	gtc	ctg	ggc	ctg	156
Pro Gl	u Se	r Arg	Pro	Ser	Pro	Arg	Ala	Leu	Pro	Arg	Val	Leu	Gly	Leu	
. 15				20		•			25					30	
															•
ctc cc	c gc	t tcc	tcc	cct	tca	gtc	agc	tcc	ctc	tgt	cct	ctg	tca	gcc	204
Leu Pr	o Ala	a Ser	· Ser	Pro	Ser	Val	Ser	Ser	Leu	Cys	Pro	Leu	Ser	Ala	
			35	i				40	l				45		
100												8.			٠.
tgg co	t ga	c ccc	tac	cct	cca	. gca	ttg	ctc	ttc	cta	ctg	tac	ata	ttg	252
Trp Pr	o As	p Pro	Tyr	Pro	Pro	Ala	Leu	Leu	Phe	Leu	Leu	Tyr	Ile	Leu	•
		50	)				55				•	60			
ggg ag	t gg	g ggg	cag	ggt	cgg	gaa	ggg	aca	tgc	cag	gcc	agg	cct	ggg	300
Gly Se	r Gl	y Gly	Gln	Gly	Arg	Glu	Gly	Thr	- Cys	Gln	Ala	Arg	Pro	Gly	
•	6	5				70					75				
		-													
gcc_cc	ያ ያያ	e cct	· gac	. เเล	cac	cac	gca	gac	ccc	888	ctc	cag	ttt	tta	348
Ala Pr															
		y rrc	, voh	110			nia	, лэр	110			U I II	1110	Dou	
8	10				85				•	90					
													٠		
	4	<b>L</b>	+	-+-		mn+	000	<i>a</i> 000	+ -+	++~	out+	ant	202	ott	206

.Thr\_Met\_Val\_Pro-Ser\_I-le-Pro-Asp-Pro-Glu-Cys-Phe-Arg-Ala-Thr-Leu-

95					100					105					110	
						* +										4.4
tgt	gtc	ctg	ctg	caa	tgt	gtt	ctg	tct	gtc	cat	cca	tct	ctg	ccc	tct	444
Cys	Val	Leu	Leu	Gln	Cys	Val	Leu	Ser	Val	His	Pro	Ser	Leu	Pro	Ser	• •
				115					120					125		
																:04
							cag									492
Val	Pro	Asp	Thr	Val	Ser	Pro	Gln	Pro	Gly	Arg	Gly	Asn	Glu	Leu	Gln	٠
			130					135	*				140			
		•		,		•							,		al,	
CCC	cta	agc	aac	cgg	act	tgc	ctg	cct	cgg	cct	cac	ccg	cac	ttc	tcc	540
Pro	Leu	Ser	Asn	Arg	Thr	Cys	Leu	Pro	Arg	Pro	His	Pro	His	Phe	Ser	
		145			,		150					155				
					:						. ,				-	
caa	aag	gca	gat	gac	ggg	gag	tta	ggc	atg	ggg	agc	tcc	aga	agg	tca	588
Gln	Lys	Ala	Asp	Asp	Gly	Glu	Leu	Gly	Met	Gly	Ser	Ser	Arg	Arg	Ser	
	160					165				<u>.</u>	170					
_		-	_										-	-	-	•
cca	gag	agc	ttt	cag	ctg	agg	gag	agt	tct	cta	ggt	tgg	agt	ggg	cat	636
Pro	Glu	Ser	Phe	Gln	Leu	Arg	Glu	Ser	Ser	Leu	Gly	Trp	Ser	Gly	His	
175					180					185				•	190	
•													v			
cac	agc	cag	ggt	ggc	ctc	tgg	gtg	tca	gat	gct	ctc	agg	agg	gtg	ccc	684
His	Ser	Gln	Gly	Gly	Leu	Trp	Val	Ser	Asp	Ala	Leu	Arg	Arg	Val	Pro	
				195					200					205		

agc ctg tgaggcactg gcaaggtagg gggcagatgg ggcatggaga acccagagga 740 Ser Leu

tctaggccct gttggggagg ggaggggagc tcaaggtttg ggtggggact cagcccagat 800

ctacgtgaga catttttctg tgtcactgtg ggaaagcctt cccagaagtc tcactgcgtg 860

ttgctctgcg tgtgttccca tgtccgtgcg tgtgttgaga gcccatcagg agggcatgca 920

tgactctttg gcaacatgta ttatcttgga gccacgtgtt tttattgctg actttaaata 980

tttatcccac ggcagacaga gacatttggt gtctttttat aattcgctcg tggtcattga 1040

atagagcaat aaacggagca ttttgagcaa aact

1074

<210> 18

<211> 208

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 18

Met Thr Ala Leu Leu Gln Gly Ser Leu Gly Thr Ala Gln Pro Glu

1

1

10

15

20 25 30

Ala Ser Ser Pro Ser Val Ser Ser Leu Cys Pro Leu Ser Ala Trp Pro
35 40 45

Asp Pro Tyr Pro Pro Ala Leu Leu Phe Leu Leu Tyr Ile Leu Gly Ser
50 55 60

Gly Gly Gln Gly Arg Glu Gly Thr Cys Gln Ala Arg Pro Gly Ala Pro
65 70 75 80

Gly Pro Asp Pro His His Ala Asp Pro Gly Leu Gln Phe Leu Thr Met

85 90 95

Val Pro Ser Ile Pro Asp Pro Glu Cys Phe Arg Ala Thr Leu Cys Val 100 105 110

Leu Leu Gln Cys Val Leu Ser Val His Pro Ser Leu Pro Ser Val Pro
115 120 125

Asp Thr Val Ser Pro Gln Pro Gly Arg Gly Asn Glu Leu Gln Pro Leu
130 135 140

Ser Asn Arg Thr Cys Leu Pro Arg Pro His Pro His Phe Ser Gln Lys
145 150 155 160

Ala Asp Asp Gly Glu Leu Gly Met Gly Ser Ser Arg Arg Ser Pro Glu 165 170 175

Ser Phe Gln Leu Arg Glu Ser Ser Leu Gly Trp Ser Gly His His Ser 180 185 190

Gln Gly Gly Leu Trp Val Ser Asp Ala Leu Arg Arg Val Pro Ser Leu
195 200 205

<210> 19

<211> 1959

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1357)..(1929)

<400> 19

agaaaaaatg tgctgcgttc tgaaaaataa ctccttagct tggtctgatt gttttcagac 60

cttaaaatat aaacttgttt cacaagcttt aatccatgtg gattttttt tcttagagaa 120

ccacaaaaca taaaaggagc aagtcggact gaatacctgt ttccatagtg cccacagggt 180

attecteaca tttteteeat agaagatget tttteecaag getagaacga eeteeaceat 240 gatgaatttg ctttttaggt cttaattatt tcacttcttt ttagaaactt aggaagaagt 300 ggataateet gaggteacae aatetgteet eecagaaatg aacaaaagte ateacetttt 360 ctgcttgcta cacaggcaac gattecccca teagetgeec ggaccetttg geetggettg 420 gtgtgcaggc ctgtctgttt gcttaaagtc agtgggttct ggtgcaggga gtgagaagtg 480 ggggaagtga aagggaaagc atccgtgaga aagcggccac ggttttccct ccttgtgtgc 540 ccatggggca ccagctcatg gtcttttca gtcatcccag tttgtacaga cttagcttct 600 gaactetaag aatgecaaag ggaccgacga gacteeccat cacagegage tetgteetta 660 catgtatttg atgtgcatca geggaggaga acaetggett ggccetgete egetgagtgt 720 ctgtgaaata cctctacttt ccctcccata tccagaacaa aatgatactt gacatccttc 780 cacaaaagte ageetaaaga agttatggta teatatgtta aactaagett teaaaaacet 840 tagtgaaata gcaagtgact gctttcaagc agcagtcgac atgtaaatga aggtgttctt 900 agaattegea ttttgccage teagegeace tecacaacga atgaaatget eegtatgatt 960

tgcacaaatg acatagacct ccccaaaagt taactggctc tccttcctca cacagttcat 1020
cataacccaa cccccaccc ccgggtcatg aaaatcacag aacttataaa cacattgaac 1080
cctagatctc aggettcctg acctaccgcc agtggcccct tgctggccac cctatagggt 1140
cctccttccc tggcagcccc ccatgtggga gaaatacctg attctcccaa tctgcagtgg 1200
gagagetttg ctgaattcca tcccaaagtc aaacatgggc aagaggtgag gatttcactt 1260
ttaccctcaa gtccgatttg tctgtgattt taaactaact gtgtatgtat tgatgtttgg 1320
aagattgttt gaattttaaa gtgataatag tactta atg tta tcc agt att gtt 1374
Met Leu Ser Ser Ile Val
1 5

cat cga gac ctg aag ccg agt aac atc cac ttc acc gat ggc tac gag 1422
His Arg Asp Leu Lys Pro Ser Asn Ile His Phe Thr Asp Gly Tyr Glu

10 15 20

atc aag gag gac atc ggg gtg ggc tcc tac tca gtg tgc aag cga tgt 1470

Ile Lys Glu Asp Ile Gly Val Gly Ser Tyr Ser Val Cys Lys Arg Cys

25 30 35

gtg cat aaa gcc aca gac acc gag tat gcc gtg aag atc att gat aag 1518 Val\_His\_Lys\_Ala\_Thr\_Asp\_Thr\_Glu-Tyr-Ala-Val-Lys-Ile-Ile-Asp-Lys

## 99/268

age aag aga gae eec teg gaa gag att gag ate ete etg egg tae gge Ser Lys Arg Asp Pro Ser Glu Glu Ile Glu Ile Leu Leu Arg Tyr Gly cag cac ccg aac atc atc acc ctc aag gat gtc tat gat gat ggc aag Gln His Pro Asn Ile Ile Thr Leu Lys Asp Val Tyr Asp Asp Gly Lys ttt gtg tac ctg gta atg gag ctg atg cgt ggg gag ctc ctg gac Phe Val Tyr Leu Val Met Glu Leu Met Arg Gly Gly Glu Leu Leu Asp cgc atc ctc cgg cag aga tac ttc tcg gag cgc gaa gcc agt gac gcc Arg Ile Leu Arg Gln Arg Tyr Phe Ser Glu Arg Glu Ala Ser Asp Ala ctg tgc acc atc acc aag acc atg gac tac ctc cat tcc cag ggg gtt Leu Cys Thr Ile Thr Lys Thr Met Asp Tyr Leu His Ser Gin Gly Val gtt cat cga gac ctg ttt aga gga ttc agc ttt gtg gcc tca agc ctg Val His Arg Asp Leu Phe Arg Gly Phe Ser Phe Val Ala Ser Ser Leu

-36				,
atc cag gag ccc	tca cag caa	gat ctg cac aaa	gtc cca gtt cad	cca 1854
Ile Gln Glu Pro	Ser Gln Gln	Asp Leu His Lys	s Val Pro Val His	Pro
	155	160	165	*
•		*		
ata ata att tat	ant ton tot	tta aga tag gto	r goo act gta cas	ata 1902
•			g gcc act gta cag	
lle Leu Leu Cys	Asn Ser Cys		l Ala Thr Val Glr	1 11e
170		175	180	. *
	•	i	. •	
ttt att acg ctt	tcc aga ctt	tct gaa tagatt	ttt tgaataaaca	1949
Phe Ile Thr Leu	Ser Arg Leu	Ser Glu		
185		190		
tggttttatg				1959
088 0 0 0 0 0 0				*
•				
<210> 20				
<211> 191	الم المساعد المساعد المالية		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
<212> PRT	- ,	•		
<213> Homo sapi	ens	·	<del>-</del>	
<400> 20		000	•	
	Ile Val His	Arg Asp Len Lvs	Pro Ser Asn Ile	His
	_		15	,
1	5 .	. 10	15	. *

Phe Thr Asp Gly Tyr Glu Ile Lys Glu Asp Ile Gly Val Gly Ser Tyr

Ser '	Val	Cys 35	Lys	Arg	Cys	Val	His 40	Lys	Ala	Thr	Asp	Thr 45	Glu	Tyr	Ala
Val	Lys 50	Ile	Ile	Asp	Lys	Ser 55	Lys	Arg	Asp	Pro	Ser 60	Glu	Glu	Ile	Glu
Ile 65	Leu	Leu	Arg	Tyr	Gly 70	Gln	His	Pro	Asn	11e 75	Ile	Thr	Leu	Lys	Asp 80
Val	Tyr	Asp	Asp	Gly 85	Lys	Phe	Val	Туг	Leu 90	Val	Met	Glu	Leu	Met 95	Arg
Gly	Gly	Glu	Leu 100	Leu	Asp	Arg	Ile	Leu 105	Arg	Gln	Arg	Tyr	Phe 110	Ser	Ğlu
Arg	Glu	Ala	Ser	Asp	Ala		Cys 120	Thr	Ile	Thr	Lys	Thr 125		Asp	Tyr
Leu	His 130	Ser	Gln	Gly		Val 135	His	Arg	Asp	Leu	Phe 140	Arg	Gly	Phe	Ser
Phe	Val	Ala	Ser	Ser	Leu 150	Ile	Gln	Glu	Pro	Ser 155	Gln	Gln	Asp	Leu	His 160

\_Lys\_Val\_Pro\_Val\_His\_Pro\_Ile\_Leu\_Leu-Cys-Asn-Ser-Cys-Leu-Arg-Trp-

165

170

175

Val Ala Thr Val Gln Ile Phe Ile Thr Leu Ser Arg Leu Ser Glu 180 185 190

<210> 21

<211> 4262

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (40)..(2415)

<400> 21

aaaagtgctc gggacaagga catagggctg agagtagcc atg ggc tct gga gga 5

Met Gly Ser-Gly Gly

gac agc ctc ctg ggg ggc agg ggt tcc ctg cct ctg ctc ctg ctc ctg ctc 102
Asp Ser Leu Leu Gly Gly Arg Gly Ser Leu Pro Leu Leu Leu Leu

10 15 20

atc atg gga ggc atg gct cag gac tcc ccg ccc cag atc cta gtc cac 150

Ile\_Met\_Gly\_Gly\_Met\_Ala\_Gln\_Asp\_Ser\_Pro-Pro-Gln-I-le-Leu-Val-His-----

•			25			,		30				•	35				
ccc	cag	gac	cag	ctg	ttc	cag	ggc	cct	ggc	cct	gcc	agg	atg	agc	tgc	198	
Pro	Gln	Asp	Gln	Leu	Phe	Gln	Gly	Pro	Gly	Pro	Ala	Arg	Met	Ser	Cys		
		40					45					50		•			
							74										
caa	gcc	tca	ggc	cag	cca	cct	ccc	acc	atc	cgc	tgg	ttg	ctg	aat	ggg	246	
Gln	Ala	Ser	Gly	Gln	Pro	Pro	Pro	Thr	Ile	Arg	Trp	Leu	Leu	Asn	Gly		
	55					60					65						
	•			,		;											
cag	ccc	ctg	agc	atg	gtg	ccc	cca	gac	cca	cac	cac	ctc	ctg	cct	gat	294	
Gln	Pro	Leu	Ser	Met	Val	Pro	Pro	Asp	Pro	His	His	Leu	Leu	Pro	Asp		
70					75			al.		80	•				85		
ggg	acc	ctt	ctg	ctg	cta	cag	ccc	cct	gcc	cgg	gga	cat	gcc	cac	gat	342	
Gly	Thr	Leu	Leu	Leu	Leu	Gln	Pro	Pro	Ala	Arg	Gly	His	Ala	His	Asp		
				90					95					100			
·		-			- ()- - ·					-	<del></del>						
ggc	cag	gcc	ctg	tcc	aca	gac	ctg	ggt	gtc	tac	aca	tgt	gag	gcc	agc	390	
		Ala				•					•						
,			105			•		110					115		•		
			100			•											
220	náa	ctt	aar	മറത	gra	øtr	age	aga	ወወቦ	grt	CPP	ctø	tet	gt.g	gct	438	
				-				•									
Asn	Arg	Leu	Gly	inr	Ala	vai	96L	Arg	uly	MIG	wrg	Ten	DGI.	vai	nia		

125

. 120

130

gtc	ctc	cgg	gag	gat	ttc	cag	atc	cag	cct	cga	gac	atg	gtg	gct	gtg	486
Val	Leu	Arg	Glu	Asp	Phe	Gln	Ile	Gln	Pro	Arg	Asp	Met	Val	Ala	Val	
	135					140					145					,
						•	•									
gtg	ggt	gag	cag	ttt	act	ctg	gaa	tgt	ggg	ccg	ccc	tgg	ggc	cac	cca	534
Val	Gly	Glu	Gln	Phe	Thr	Leu	Glu	Cys	Gly	Pro	Pro	Trp	Gly	His	Pro	
150				, <i>I</i>	155					160				i i	165	
											* ,		1.	•		
gag	ccc	aca	gtc	tca	tgg	tgg.	aaa	gat	gag	aaa	ccc	ctg	gcc	ctc	cag	582
Glu	Pro	Thr	Val	Ser	Trp	Trp	Lys	Asp	Glu	Lys	Pro	Leu	Ala	Leu	Gln	
				170					175					180		٠
								:								
ccc	gga	agg	cac	aca	gtg	tcc	ggg	ggg	tcc	ctg	ctg	atg	gca	aga	gca	630
Pro	Gly	Arg	His	Thr	Val	Ser	Gly	Gly	Ser	Leu	Leu	Met	Ala	Arg	Ala	
			185					190					195			
											٠.				•	
gag	aag	agt	gac	gaa	ggg	acc	tac	atg	tgt	gtg	gcc	acc	aac	agc	gca	678
Glu	Lys	Ser	Asp	Glu	Gly	Thr	Tyr	Met	Cys	Val	Ala	Thr	Asn	Ser	Ala	
		200					205					210				
											. •		-		• .	
gga	cac	agg	gag	agc	cgc	gca	gcc	cgg	gtt	tcc	atc	cag	gag	ccc	cag	726
Gly	His	Arg	Glu	Ser	Arg	Ala	Ala	Arg	Val	Ser	Ile	Gln	Glu	Pro	Gln	
	215					220					225					
gac	tac	acg	gag	cct	gtg	gag	ctt	ctg	gct	gtg	cga	att	cag	ctg	gaa	774
Asp	Tyr-	Thr	-Glu-	Pro-	-Va-l-	Glu-	Leu-	Leu-	Ala	-Va·l-	Arg	-I-l-e-	Gln	Leu	Glu	·

aat gtg aca ctg ctg aac ccg gat cct gca gag ggc ccc aag cct aga Asn Val Thr Leu Leu Asn Pro Asp Pro Ala Glu Gly Pro Lys Pro Arg ccg gcg gtg tgg ctc agc tgg aag gtc agt ggc cct gct gcg cct gcc Pro Ala Val Trp Leu Ser Trp Lys Val Ser Gly Pro Ala Ala Pro Ala caa tot tac acg goo ttg ttc agg acc cag act goo cog gga ggo cag Gln Ser Tyr Thr Ala Leu Phe Arg Thr Gln Thr Ala Pro Gly Gly Gln gga gct ccg tgg gca gag gag ctg ctg gcc ggc tgg cag agc gca gag Gly Ala Pro Trp Ala Glu Glu Leu Leu Ala-Gly Trp Gln Ser Ala Glu ctt gga ggc ctc cac tgg ggc caa gac tac gag ttc aaa gtg aga cca Leu Gly Gly Leu His Trp Gly Gln Asp Tyr Glu Phe Lys Val Arg Pro tcc tct ggc cgg gct cga ggc cct gac agc aac gtg ctg ctc ctg agg Ser Ser Gly Arg Ala Arg Gly Pro Asp Ser Asn Val Leu Leu Leu Arg 

ctg	ccg	gạa	aaa	gtg	ccc	agt	gcc	cca	cct	cag	gaa	gtg	act	cta	aag	1110
Leu	Pro	Glu	Lys	Val	Pro	Ser	Ala	Pro	Pro	Gln	Glu	Val	Thr	Leu	Lys	
			345			٠.		350					355			
														•		
cct	ggc	aat	ggc	act	gtc	ttt	gtg	agc	tgg	gtc	cca	cca	cct	gct	gaa	1158
Pro	Gly	Asn	Gly	Thr	Val	Phe	Val	Ser	Trp	Val	Pro	Pro	Pro	Ala	Glu	
		360					365					370				
										•	•		•			
aac	cac	aat	ggc	atc	atc	cgt	ggc	tac	cag	gtc	tgg	agc	ctg	ggc	aac	1206
Asn	His	Asn	Gly	Ile	Ile	Arg	Gly	Tyr	Gln	Val	Trp	Ser	Leu	Gly	Ásn	
	375					380					385					
	٠.				•											
aca	tca	ctg	cca	cca	gcc	aac	tgg	act	gta	gtt	ggt	gag	cag	acc	cag	1254
Thr	Ser	Leu	Pro	Pro	Ala	Asn	Trp	Thr	Val	Val	Gly	Glu	Gln	Thr	Gln	
390		•			395					400					405	. =
															,	
ctg	gaa	atc	gcc	acc	cat	atg	cca	ggc	tcc	tac	tgc	gtg	caa	gtg	gct	1302
Leu	Glu	Ile	Ala	Thr	His	Met	Pro	Gly	Ser	Tyr	Cys	Val	Gln	Val	Ala	
	-			410					415					420		
						•										
gca	gtc	act	ggt	gct	gga	gct	ggg	gag	ccc	agt	aga	cct	gtc	tgc	ctc	1350
Ala	Val	Thr	Gly	Ala	Gly	Ala	Gly	Glu	Pro	Ser	Arg	Pro	Val	Cys	Leu	•
			425					430			•		435			
ctt	tta	gag	cag	ģcc	atg	gag	cga	gcc	acc	caa	gaa	ccc	agt	gag	cat	1398
						Glu										
							_									

		440					445		F=			450				
ggt.	ccc	tgg	acc	ctg	gag	cag	ctg	agg	gct	acc	ttg	aag	cgg	cct	gag	1446
							Leu									
uly		11 p	1111	DCu	ulu	460	Deu	0			465	_, _	<b>G</b>			
	455					400					400					
						٠										1 4 0 4
						,	gca									1494
Val	Ile	Ala	Thr	Cys	Gly	Val	Ala	Leu	Trp	Leu	Leu	Leu	Leu	Gly	Thr	
470		:			475	•				480					485	
•													•	•		
gcc	gtg	tgt	atc	cac	cgc	cgg	cgc	cga	gct	agg	gtg	cac	ctg	ggc	cca	1542
Ala	Val	Cys	Ile	His	Arg	Arg	Arg	Arg	Ala	Arg	Val	His	Leu	Gly	Pro	
				490					495	•				500		
		-														
ggt	ctg	tac	aga	tat	acc	agt	gag	gat	gcc	atc	cta	aaa	cac	agg	atg	1590
							Glu									
,	200												515			
									,					· • • • •		
			,	4		<b>4</b>	44		<b></b>	a a t	+~~	ogt	too	200	tot	1638
															tct	1000
Asp	His	Ser	Asp	Ser	Gln	Trp	Leu	Ala	Asp	Thr	Trp		Ser	Thr	Ser	
		520	•	٠			525					530				
ggc	tct	cgg	gac	ctg	agc	agc	agc	agc	agc	ctc	agc	agt	cgg	ctg	ggg	1686
Gly	Ser	Arg	Asp	Leu	Ser	Ser	Ser	Ser	Ser	Leu	Ser	Ser	Arg	Leu	Gly	
	535					540					545					

	gcg	gat	gcc	cgg	gac	cca	cta	gac	tgt	cgt	cgc	tcc	ttg	ctc	tcc	tgg	1734
	Ala	Asp	Ala	Arg	Asp	Pro	Leu	Asp	Cys	Arg	Arg	Ser	Leu	Leu	Ser	Trp	<b>1</b>
	550					555					560					565	
	gac	tcc	cga	agc	ccc	ggc	gtg	ccc	ctg	ctt	cca	gac	acc	agc	act	ttt	1782
	Asp	Ser	Arg	Ser	Pro	Gly	Val	Pro	Leu	Leu	Pro	Asp	Thr	Ser	Thr	Phe	
					570					575	,				580		
	tat	ggc	tcc.	ctc	atc	gct	gag	ctg	ccc	tcc	agt	acc	cca	gcc	agg	cca	1830
	Tyr	Gly	Ser	Leu	Ile	Ala	Glu	Leu	Pro	Ser	Ser	Thr	Pro	Ala	Arg	Pro	
				585					590					595			
			,				, .					1	ı				
	agt	ccc	cag	gtc	cca	gct	gtc	agg	cgc	ctc	cca	ccc	cag	ctg	gcc	cag	1878
	Ser	Pro	Gln	Val	Pro	Ala	Val	Arg	Arg	Leu	Pro	Pro	Gln	Leu	Ala	Gln	
			600					605	•				610	•			
					1			•			:					•	
;	ctc	tcc	agc	ccc	tgt	tcc	agc	tca	gac	agc	ctc	tgc	agc	cgc	agg	gga	1926
	Leu	Ser	Ser	Pro	Cys	Ser	Ser	Ser	Asp	Ser	Leu	Cys	Ser	Arg	Arg	Gly	-
		615			.+		620					625					
					• ()				* -	,					•		
	ctc	tct	tct	ccc	cgc	ttg	tct	ctg	gcç	cct	gca	gag	gct	tgg	aag	gcc	1974
	Leu	Ser	Ser	Pro	Arg	Leu	Ser	Leu	Ala	Pro	Ala	Glu	Ala	Trp	Lys	Ala	
	630					635					640					645	
	aaa	aag	aag	cag	gag	ctg	ccg	cat	gcc	aac	agt	tcc	cca	ctg	ctc	cgg	2022
	Lys	Lys	Lys	Gln	-Glu	Leu	Pro-	His	Ala	-Asn-	Ser-	-Ser-	Pro	Leu	Leu	Arg —	

ggc agc cac tcc ttg gag ctc cgg gcc tgt gag tta gga aat aga ggt Gly Ser His Ser Leu Glu Leu Arg Ala Cys Glu Leu Gly Asn Arg Gly tcc aag aac ctt tcc caa agc cca gga gct gtg ccc caa gct ctg gtt Ser Lys Asn Leu Ser Gln Ser Pro Gly Ala Val Pro Gln Ala Leu Val gcc tgg cgg gcc ctg gga ccg aaa ctc ctc agc tcc caa atg agc tgg Ala Trp Arg Ala Leu Gly Pro Lys Leu Leu Ser Ser Gln Met Ser Trp tta ctc gtc atc tcc ctc cag cac ccc tct ttc ctc atg aaa ctc ccc Leu Leu Val Ile Ser Leu Gln His Pro Ser Phe Leu Met Lys Leu Pro caa ctc aga gtc aac aga ccc agc ctc cgg tgg cac cac agg ctc cct Gln Leu Arg Val Asn Arg Pro Ser Leu Arg Trp His His Arg Leu Pro cct cca tcc tgc tgc cag cag ccc cca tcc cca tcc tta gcc cct gca Pro Pro Ser Cys Cys Gln Gln Pro Pro Ser Pro Ser Leu Ala Pro Ala 55 

		• •			•	
gtc ccc cta	gcc ccc age	cct ctt c	cc tct ctg	gcc cca gcc	cag ctt	2358
Val Pro Leu	a Ala Pro Arg	Pro Leu F	Pro Ser Leu	Ala Pro Ala	-Gln Leu	•
760		765		770		
cca gtc gcc	tgt cca gct	cct cac t	gt cat ccc	tgg ggg agg	atc aag	2406
Pro Val Ala	Cys Pro Ala	Pro His (	Cys His Pro	Trp Gly Arg	: Ile Lys	
775		780		785	· ¥	
						•
aca gcg tgc	tgacacctga	ggaggtagco	ctgtgcttgg	g aactcagtga		2455
Thr Ala Cys	<b>,</b>		•	* 4* *		•
790						•
		•				
gggtgaggag	actcccagga	cagegtete	tcccatgcca	agggctcctt	cacccccac	2515
*						0 <i>000</i>
cacctatggg	tacatcagcg	cccaacagc	ctcagagttc	acggacatgg	gcaggacugg	20 (0
			ant at annon	ootoggood	geeteaceee	2635
_aggagggg.ug	gggcccaagg_g	REBURGE	gergegeca_	CCCCBBCCCC	gcccaccc	
0200000250	gagggctcct	agecaatgg	ttoooortra	geetetgagg	acaatgccgc	2695
	gagggctcct	agccaatgg				
CAPCPCCAPA	gccagccttg	téageteéte	cgatggctcc	ttectegetg	atgctcactt	2755
ναρυρυναρα	2000000000		-0000000	- +	·	- · • •
tecccegeco	ctggcagtgg (	tgtggatag	ttttggtttc	ggtctagagc	ccagggaggc	2815
2000000	000-0	0 -00 -40		3		
agactgcgtc	ttcatagatg o	ctcatcacc	tecetecea	cgggatgaga	tcttcctgac	2875
			-		_	

ccccaacete tecetgeece tgtgggagtg gaggecagae tggttggaag acatggaggt 2935 cagccacacc cagcggctgg gaagggggat gcctccctgg ccccctgact ctcagatctc 2995 ttcccagaga agtcagctcc actgtcgtat gcccaaggct ggtgcttctc ctgtagatta 3055 ctcctgaacc gtgtccctga gacttcccag acgggaatca gaaccacttc tcctgtccac 3115 ccacaagacc tgggctgtgg tgttgtgggtc ttggcctgtg tttctctgca gctggggtcc 3175 acetteccaa geeteeagag agtteteeet eeacgattgt gaaaacaaaat gaaaacaaaa 3235 ttagagcaaa gctgacctgg agccctcagg gagcaaaaca tcatctccac ctgactccta 3295 gccactgctt tetectetgt gccatecact eccaccacca ggttgttttg gcctgaggag 3355 cagecetgee\_tgetgetett\_cocceaecat\_ttggateaea\_ggaagtggag\_gagecagagg\_3415 tgcctttgtg gaggacagca gtggctgctg ggagagggct gtggaggaag gagcttctcg 3475 gagececete teageettae etgggeeeet eetetagaga agageteaae teteteeeaa 3535 cctcaccatg gaaagaaaat aattatgaat gccactgagg cactgaggcc ctacctcatg 3595 ccaaacaaag ggttcaaggc tgggtctagc gaggatgctg aaggaaggga ggtatgggac 3655

cgtaggtcaa aagcaccatc ctcgtactgt tgtcactatg agcttaagaa attcgatacc 3715 ataaaatggt aaagacttga gttctgtgag atcattcccc ggagcaccat ttttagggga 3775 gcacctggag agatggcaag aatttcctga gttaggcagg gatcaggcat tcattgacac 3835 tcagggagtg tcacacattt ctgttctgca attaaaggga gaatgaggtt catccaccaa 3895 attttaagca gaatatagga agggcagggg tggggagttt cagggtctgc tggtcctggc 3955 aacttatatt aaatccacct cctcaagata agccttaggg atatttatgg ctgagggaag 4015 tgggatggtc taaggcatgg ggaagggtga ttggctgtgg ggaaaatgaa gtaataggtt 4075 cattctgccc aagtgtactt ggggttcatg gcatttcata aggacatttg tgtagaaaat 4135 tgttttgctg gctgggcacg gtggctcacg cctgtaatcc cagcactttg ggaggcggag 4195 gtaggcagat catgaggtca ggagatcgag accatcctgg ctaacatggt gaaaccccgt 4255 4262 ctctact

<210> 22

<211> 792

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 22

Met Gly Ser Gly Gly Asp Ser Leu Leu Gly Gly Arg Gly Ser Leu Pro

1

5

10

15

Leu Leu Leu Leu Ile Met Gly Gly Met Ala Gln Asp Ser Pro Pro

20

25

30

Gln Ile Leu Val His Pro Gln Asp Gln Leu Phe Gln Gly Pro Gly Pro

35

40

45

Ala Arg Met Ser Cys Gln Ala Ser Gly Gln Pro Pro Pro Thr Ile Arg

50

55

60

Trp Leu Leu Asn Gly Gln Pro Leu Ser Met Val Pro Pro Asp Pro His

65

70

75

80

His Leu Leu Pro Asp Gly Thr Leu Leu Leu Gln Pro Pro Ala Arg

85

. ... . ... ... ... ... 95

Gly His Ala His Asp Gly Gln Ala Leu Ser Thr Asp Leu Gly Val Tyr

100

105

110.

Thr Cys Glu Ala Ser Asn Arg Leu Gly Thr Ala Val Ser Arg Gly Ala

115

120-

125

Arg	Leu	Ser	Val	Ala	Val	Leu	Arg	Glu	Asp	Phe	Gln	Ile	Gln	Pro	Arg
	130					135					140				
Asp	Met	Val	Ala	Val	Val	Gly	Glu	Gln	Phe	Thr	Leu	Glu	Cys	Gly	Pro
145			10		150					155					160
								,	•						
Pro	Trp	Gly	His	Pro	Glu	Pro	Thr	Val	Ser	Trp	Trp	Lys	Asp		Lys
				165					170					175	
Pro	Leu	Ala		Gln	Pro	Gly	Arg		Thr	Val	Ser	Gly		Ser	Leu
			180	٠,				185	٠	•			190		
						•				0.1	m)	. 70	V 1	0	W . 1
Leu	Met		Arg	Ala	Glu	Lys	Ser	Asp	Glu	Gly	Thr		met	Cys	vai
		195					200					205			
	mi .	,	0	41-	01	II	A	, 01.,	Con	Ana	410	Ala	A nor	Vol.	San
Ala		ASN	ser	Ala	āīĀ		Arg	άīñ.	961.	AIR		. A14	VI P	V 4.1	261
,	210					215		,			220				
112	· ·01m		Dno	C1'n	Aan	Tun	Thn	Clu	Dno	Val	Glu	المّ آ	Len	دًا ۵	Val
	GIII	GIU	rro	UIII		1 y I	Thr	Ulu	110	235	ulu	DCu	иси	ΛIŒ	240
225					230					400					410
A	Ţ1	<u>را -</u>	I	<u>(1</u>	Ace	Vo 1	The	Lau	Lou	Acn	Dno	Aen	Pro	Δla	Glu
Arg	116	9111	Leu		nsii	AGT	Thr	ъсц		UOII	110	иэй	110	255	UIU
				245					250					200	

Gly-Pro-Lys Pro-Arg-Pro-Ala-Val Trp-Leu-Ser-Trp-Lys-Val-Ser-Gly----

Pro Ala Ala Pro Ala Gln Ser Tyr Thr Ala Leu Phe Arg Thr Gln Thr Ala Pro Gly Gly Gln Gly Ala Pro Trp Ala Glu Glu Leu Leu Ala Gly . 300 Trp Gln Ser Ala Glu Leu Gly Gly Leu His Trp Gly Gln Asp Tyr Glu Phe Lys Val Arg Pro Ser Ser Gly Arg Ala Arg Gly Pro Asp Ser Asn . 335 Val Leu Leu Leu Arg Leu Pro Glu Lys Val Pro Ser Ala Pro Pro Gln Glu Val Thr Leu Lys Pro Gly Asn Gly Thr Val Phe Val Ser Trp Val Pro Pro Pro Ala Glu Asn His Asn Gly Ile Ile Arg Gly Tyr Gln Val Trp Ser Leu Gly Asn Thr Ser Leu Pro Pro Ala Asn Trp Thr Val Val 

Gly	Glu	Gļn	Thr	Gln	Leu	Glu	Ile	Ala	Thr	His	Met	Pro	Gly	Ser	Tyr
		٠	•	405					410					415	
0		01-	V-1	41-	41-	V-1	<b>Th</b> =	C1	410	<u>را، ، .</u>	Ala	Glw	£1u	Dro	Sor
Uys	Val	GIN	va1 420	Ala	Ala	vai	mr	Gly 425	Ala	uly	Mla	ary	430	110	pei
			120												
Arg	Pro	Val	Cys	Leu	Leu	Leu	Glu	Gln	Ala	Met	Glu	Arg	Ala	Thr	Gln
		435				÷	440					445		٠.	
	,						_		_	~ 1	0.1			4.7	mt
Glu		Ser	Glu	His	Gly		Trp	Thr	Leu	Glu		Leu	Arg	Ala	Thr
	450					455					460	• 1			,
					•										
Leu	Lys	Arg	Pro	Glu		He	Ala	Thr	Cys		Val	Ala	Leu	Trp	
465					470					475					480
_	8		<b>a</b> 1	mi		., 1	•	7.1		A	A		<b>.</b>	41-	A
Leu	Leu	Leu	Gly	Ŀ				He							
				485					490					430	
Va 1	Hic	Len	Glv	Pro	Glv	ľ.en	Tvr	Arg	Tvr	Thr	Ser	Glu	Asp	Ala	He
Yaı	1113		500			вси	1,71	505			DOI		510		
			000					000							
Leu	Lys	His	Árg	Met	Asp	His	Ser	Asp	Ser	Gln	Trp	Leu	Ala	Asp	Thr
	_•	515			•		520				_	525		-	-
			•												

Trp Arg Ser Thr Ser Gly Ser Arg Asp Leu Ser Ser Ser Ser Leu

Ser Ser Arg Leu Gly Ala Asp Ala Arg Asp Pro Leu Asp Cys Arg Arg Ser Leu Leu Ser Trp Asp Ser Arg Ser Pro Gly Val Pro Leu Leu Pro Asp Thr Ser Thr Phe Tyr Gly Ser Leu Ile Ala Glu Leu Pro Ser Ser Thr Pro Ala Arg Pro Ser Pro Gln Val Pro Ala Val Arg Arg Leu Pro Pro Gln Leu Ala Gln Leu Ser Ser Pro Cys Ser Ser Ser Asp Ser Leu Cys Ser Arg Arg Gly Leu Ser Ser Pro Arg Leu Ser Leu Ala Pro Ala · 635 Glu Ala Trp Lys Ala Lys Lys Gln Glu Leu Pro His Ala Asn Ser Ser Pro Leu Leu Arg Gly Ser His Ser Leu Glu Leu Arg Ala Cys Glu 

Leu-Gly Asn-Arg-Gly-Ser-Lys-Asn-Leu-Ser-Gln-Ser-Pro-Gly-Ala-Val----

675 680 685

Pro Gln Ala Leu Val Ala Trp Arg Ala Leu Gly Pro Lys Leu Leu Ser 690 695 700

Ser Gln Met Ser Trp Leu Leu Val Ile Ser Leu Gln His Pro Ser Phe
705 710 715 720

Leu Met Lys Leu Pro Gln Leu Arg Val Asn Arg Pro Ser Leu Arg Trp
725 730 735

His His Arg Leu Pro Pro Pro Ser Cys Cys Gln Gln Pro Pro Ser Pro
740 745 750

Ser Leu Ala Pro Ala Val Pro Leu Ala Pro Arg Pro Leu Pro Ser Leu 755 760 765

Ala Pro Ala Gln Leu Pro Val Ala Cys Pro Ala Pro His Cys His Pro
770 775 780

Trp Gly Arg Ile Lys Thr Ala Cys
785 790

<210> 23

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 23

agcattagtt tttgtttttt atctgacagg tagctatgga tattctgagg gagaagccag 60

gattaataca cattttttt ttaagttgct gaattgtagt ggctctcctt tctagcattt 120

ttgtcactat tgagccctct tagtttatgc tagacgtgtt tttcttattg gttgatattt 180

taaattatta aagccatctt ctgaataagc tttattcgca ctttgtacct agtttctcca 240

tcagaaggat ctattgctat accattgtat acattttctc attggtcttc gggttacttt 300

cagagtgtaa agacteetta tgecacaaaa ttaagettag attteeecca aateaaatac 360

tataaatcag atteettagt etageeacaa ttgacatate ttggagtgga taaatetttg 420

ttgctggcat tgttctgtgc atcataactt gtttagtggc atgtcatcac tgtcttctac 480

tetetagatg ceattagtat actetteaca gttaggacaa ceaaaagtgt etecagatat 540

tgccaaatgt ctcctgatgg gcaaagtcta tcccagttgc gaaccattat tgtaaattaa 600

acttggttte aaatttgage tttatteett agetetggga acttgggeaa gttactteee 660

ttcgagcctc aatgtcctca tttgtaaaat gacattaata cctactttta gctgtgggaa 720 ttgagtacca tgatttatac aaagcagttt gtatggtgct ggttacatga gagttcagat 780 cttaaagatc aaatttaaca tcaatcctaa actttattta gctttttctg gcgtgtaaac 900 taacatacta agttgtgtga ctataattca tttagtgact catttttagc tattttata 960 acacattgtg ctatgggggg ttttggaact tgctggaagc tacatcagaa actgccatag 1020 ttaattgcca tttcaagaat gttgtaaata actcaggtgg ccgtttaatt ctcaatgtaa 1080 atataattaa ctagacatct ttcctatatt tgtgtctcag ttttaaagct atttctggat 1140 gcttgagtct taccgtaatt gataacaaaa agaggttatt gagaatatct atgatttaca 1200 gagtaagtta ttctagacct caagagtgaa atgtagggga ggagacattt gtgtgttaaa 1260 ctaatggaaa tgctcattta atagatattc actgaaagta ttagttttgg tttattgtag 1320 aaaagttgag gttttatgga gatttttgta aaaaatggtt tatttcctaa ataaatatct 1380 ctttttcttt tttctcccag aaaatgttaa tctatgatcc agccaaacga atttctggca 1440

aaatggcact gaatcatcca tattttaatg atttggacaa tcagattaag aagatgtagc 1500

tttctgacaa aaagtttcca tatgttatgt caacagatag ttgtgttttt attgttaact 1560

cttgtctatt tttgtcttat atatatttct ttgttatcaa acttc

1605

<210> 24

<211> 124

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(123)

<400> 24

ata aat atc tct ttt tct ttt tcc cag aaa atg tta atc tat gat 48

Ile Asn Ile Ser Phe Ser Phe Phe Ser Gln Lys Met Leu Ile Tyr Asp

1 -

5

10

15

cca gcc aaa cga att tct ggc aaa atg gca ctg aat cat cca tat ttt 96
Pro Ala Lys Arg Ile Ser Gly Lys Met Ala Leu Asn His Pro Tyr Phe

20

25

Asn Asp Leu Asp Asn Gln Ile Lys Lys

35

40

<210> 25

<211> 41

<212> PRT

<213 > Homo sapiens

<400> 25

Ile Asn Ile Ser Phe Ser Phe Phe Ser Gln Lys Met Leu Ile Tyr Asp

1

5

10

15

Pro Ala Lys Arg Ile Ser Gly Lys Met Ala Leu Asn His Pro Tyr Phe

20

25

30

Asn Asp Leu Asp Asn Gln Ile Lys Lys

35

40

<210> 26

<211> 30

<212> RNA

.<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Sequence

<400> 26

agcaucgagu cggccuuguu ggccuacugg

30

<210> 27

₹211> 42 · ·

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 27

gcggctgaag acggcctatg tggccttttt ttttttttt tt

42

<210> 28

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 28

agcatcgagt cggccttgtt g

21

<210> 29

<211> 21

<212> DNA -

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 29

gcggctgaag acggcctatg t

21

<210> 30

<211> 433

<212> PRT

<213 > Homo sapiens

<400>..30

	0.1	** 1	** 1		n .	01-	<b>61</b>	T	<u>ر ۱</u>	Mat.	Dh.	<b>TL</b> _	C1	C1	C1.	
Met	Giu	Val	vaļ	ASP	Pro	GIN	GIN	Leu	GIA	met	rne	inr ,	Glu	GIA	UIU	
1				5					10					15	1	
Leu	Met	Ser	Val	ζĺν	Met	Asp	Thr	Phe	Ile	His	Arg	Ile	Asp	Ser	Thr	
Dou		001		,									30			
			20				-	25					30			
											•					
Glu	Val	Ile	Туг	Gln	Pro	Arg	Arg	Lys	Arg	Ala	Lys	Leu	Ile	Gly	Lys	
		35		•			40	4.5				45		-		
					•											
m			01		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	<b>.</b>	01	01	01	C	Т	C1	1	Vol.	I vo	
Tyr	Leu	Met	Gly	Asp	Leu	Leu	Gly	GIU	Gly	ser	lyr	Gly	Lys	vai	Lys	•
	50					55					60					
			•													
Glu	Val	Leu	Asp	Ser	Glu	Thr	Leu	Cys	Arg	Arg	Ala	Val	Lys	Ile	Leu	
65					70					75					80	
0.0					10					, 0					-	
Lys	Lys	Lys	Lys	Leu	Arg	Arg	Ile	Pro	Asn	Gly	Ģlu	Ala	Asn	Val	Lys	
Lys	Lys	Lys	Lys	Leu 85	Arg	Arg	[]e	Pro	Asn 90	Gly	Glu	Ala	Asn	Val	Lys	
Lys	Lys	Lys	Lys		Arg	Arg	Ile	Pro		Gly	Glu	Ala	Asn		Lys	-
. <u></u> .		<u>.</u>		85			. y. <del></del>	 ·	90	'	÷ · ·			95		-
. <u></u> .	Glu	Ile	Gln	85 Leu	Leu	Arg	Arg	Leu	90	His	Lys	Asn	Val	95 Ile		-
. <u></u> .	Glu	Ile		85 Leu	Leu	Arg	Arg	 ·	90	His	Lys	Asn		95 Ile		-
. <u></u>	Glu	Ile	Gln	85 Leu	Leu	Arg	Arg	Leu	90	His	Lys	Asn	Val	95 Ile		_
Lys	Glu	Ile	Gln 100	85 Leu	Leu	Arg	Arg	Leu 105	90 Arg	His	Lys	Asn	Val 110	95 Ile	Gln	-
. <u></u>	Glu	Ile	Gln 100	85 Leu	Leu	Arg	Arg	Leu 105	90 Arg	His	Lys	Asn Met	Val 110	95 Ile	Gln	_
Lys	Glu	Ile	Gln 100	85 Leu	Leu	Arg	Arg	Leu 105	90 Arg	His	Lys	Asn	Val 110	95 Ile	Gln	
Lys	Glu	Ile	Gln 100	85 Leu	Leu	Arg	Arg	Leu 105	90 Arg	His	Lys	Asn Met	Val 110	95 Ile	Gln	
Lys	Glu Val	Ile Asp	Gln 100	85 Leu Leu	Leu	Arg Asn	Arg Glu 120	Leu 105 Glu	90 Arg Lys	His	Lys Lys	Asn Met 125	Val 110 Tyr	95 Ile Met	Gln Val	

Glu Lys Arg Phe Pro Val Cys Gln Ala His Gly Tyr Phe Cys Gln Leu 160 155 150 145 lle Asp Gly Leu Glu Tyr Leu His Ser Gln Gly Ile Val His Lys Asp 170 175 165 Ile Lys Pro Gly Asn Leu Leu Thr Thr Gly Gly Thr Leu Lys Ile - 190 185 180 Ser Asp Leu Gly Val Ala Glu Ala Leu His Pro Phe Ala Ala Asp Asp 205 200 195 Thr Cys Arg Thr Ser Gln Gly Ser Pro Ala Phe Gln Pro Pro Glu Ile 220 215 210 Ala Asn Gly Leu Asp Thr Phe Ser Gly Phe Lys Val Asp Ile Trp Ser 235-225 230-Ala Gly Val Thr Leu Tyr Asn Ile Thr Thr Gly Leu Tyr Pro Phe Glu 255 250 245 Gly Asp Asn Ile Tyr Lys Leu Phe Glu Asn Ile Gly Lys Gly Ser Tyr 270 265 260

-Ala-Ile-Pro-Gly-Asp-Cys-Gly-Pro-Pro-Leu-Ser-Asp-Leu-Leu-Lys-Gly--

Met Leu Glu Tyr Glu Pro Ala Lys Arg Phe Ser Ile Arg Gln Ile Arg Gln His Ser Trp Phe Arg Lys Lys His Pro Pro Ala Glu Ala Pro Val Pro Ile Pro Pro Ser Pro Asp Thr Lys Asp Arg Trp Arg Ser Met Thr Val Val Pro Tyr Leu Glu Asp Leu His Gly Ala Asp Glu Asp Glu Asp Leu Phe Asp Ile Glu Asp Asp Ile Ile Tyr Thr Gln Asp Phe Thr Val Pro-Gly Gln Val Pro Glu Glu Glu Ala Ser His Asn Gly Gln Arg Arg Gly Leu Pro Lys Ala Val Cys Met Asn Gly Thr Glu Ala Ala Gln Leu Ser Thr Lys Ser Arg Ala Glu Gly Arg Ala Pro Asn Pro Ala Arg Lys

Ala Cys Ser Ala Ser Ser Lys 11e Arg Arg Leu Ser Ala Cys Lys Gln
420 425 430

Gln

<210> 31

<211> 396

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 31

Met Pro Arg Val Lys Ala Ala Gln Ala Gly Arg Gln Ser Ser Ala Lys

1 5 10 15

Arg His Leu Ala Glu Gln Phe Ala Val Gly Glu Ile Ile Thr Asp Met
20 25 30

Ala Lys Lys Glu Trp Lys Val Gly Leu Pro Ile Gly Gln Gly Phe
35 40 45

Gly Cys Ile Tyr Leu Ala Asp Met Asn Ser Ser Glu Ser Val Gly Ser

50 55 60

Asp-Ala-Pro-Cys-Val-Val-Lys-Val-Glu-Pro-Ser-Asp-Asn-Gly-Pro-Leu-

80 ु Phe Thr Glu Leu Lys Phe Tyr Gln Arg Ala Ala Lys Pro Glu Gln Ile . 90 Gln Lys Trp Ile Arg Thr Arg Lys Leu Lys Tyr Leu Gly Val Pro Lys Tyr Trp Gly Ser Gly Leu His Asp Lys Asn Gly Lys Ser Tyr Arg Phe . 115 Met Ile Met Asp Arg Phe Gly Ser Asp Leu Gln Lys Ile Tyr Glu Ala Asn Ala Lys Arg Phe Ser Arg Lys Thr Val Leu Gln Leu Ser Leu Arg Ile Leu Asp Ile Leu Glu Tyr Ile His Glu His Glu Tyr Val His Gly Asp Ile Lys Ala Ser Asn Leu Leu Leu Asn Tyr Lys Asn Pro Asp Gln Val Tyr Leu Val Asp Tyr Gly Leu Ala Tyr Arg Tyr Cys Pro Glu Gly 

Val	His	Lys	Glu	Tyr	Lys	Glu	Asp	Pro	Lys	Arg	Cys	His	Asp	Gly	Thr
	210	•				215					220				
Ile	Glu	Phe	Thr	Ser	Ile	Asp	Ala	His	Asn	Gly	Val	Ala	Pro	Ser	Arg
225					230					235					240
Ance	Gly	1 en	Lau	<u>6111</u>	Ha	Lou	Glv	Tvr	Cve	Met	Tle	Gln	Trp	ĭ.eu	Thr
Alg	. GIA	vəh	ьсц			Deu	ulj			1100	110	VIII		255	****
				245					250					<b>2</b> 00	
		_	_	_		•							<b>m</b>	17.1	<b>4</b>
Gly	His	Leu		Trp	Glu	Asp	Asn		Lys	Asp	Pro	Lys		vai	Arg
		•	260					265					270		
			•										•		•
Asp	Ser	Lys	Ile	Arg	Tyr	Arg	Glu	Asn	Ile	Ala	Ser	Leu	Met	Asp	Lys
		275					280					285			*
			•												
Cys	Phe	Pro	Glu	Lys	Asn	Lys	Pro	Gly	Glu	Ile	Ala	Lys	Tyr	Met	Glu
	290					295					300				
**							-					**		-	
Thr	Val	Lys	Leu	Leu	Asp	Tyr	Thr	Glu	Lys	Pro	Leu	Tyr	Glu	Asn	Leu
												·			
Ana	Asp	11.	Lou	Lau	Gln	Glv	Ī. <b>611</b>	I.ve	Ala	ما]	Glv	Seri	Į.vo	Asp	Asp
MIR	wsh	116	Leu					цз		.110	ulj	501	n) s		пор
				325		. •			330					335	
												,			
Gly	Lys	Leu	Asp	Leu	Ser	Val	Val	Glu	Asn	Gly	Gly	Leu	Lys	Ala	Lys

Thr Ile Thr Lys Lys Arg Lys Glu Ile Glu Glu Ser Lys Glu Pro
355 360 365

Gly Val Glu Asp Thr Glu Trp Ser Asn Thr Gln Thr Glu Glu Ala Ile 370 375 380

Gln Thr Arg Ser Arg Thr Arg Lys Arg Val Gln Lys
385 390 395

<210> 32

<211> 297

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 32

Met Glu Asp Tyr Thr Lys Ile Glu Lys Ile Gly Glu Gly Thr Tyr Gly

1 5 10 15

Val Val Tyr Lys Gly Arg His Lys Thr Thr Gly Gln Val Val Ala Met
20 25 30

Lys Lys Ile Arg Leu Glu Ser Glu Glu Glu Gly Val Pro Ser Thr Ala 35 40 45

lle	Arg 50	Glu	Ile	Ser	Leu	Leu 55	Lys	Glu	Léu	Arg	His 60	Pro	Asn	Ile	Val
Ser 65	Leu	Gln	Asp	Val	Leu 70	Met	Gln	Asp	Ser	Arg . 75	Leu	Туг	Leu	Ile	Phe 80
Glu	Phe ·	Leu	Ser	Met 85	Asp	Leu	Lys	Lys	Tyr 90	Leu	Asp	Ser	Ile	Pro 95	Pro
Gly	Gln	Tyr	Met 100	Asp	Ser	Ser	Leu	Val 105	Lys	Ser	Tyr	Leu	Tyr 110	Gln	Ile
Leu	Gln	Gly 115	Ile	Val	Phe	Cys	His 120	Ser	Arg	Arg	Val	Leu 125	His	Arg	Asp
Leu	Lys 130	Pro	Gln	Asn	Leu	Leu 135	Ile	Asp	Asp	Lys	Gly 140	Thr	Ile	Lys	Leu
Ala 145		Phe		Leu		Arg	Ala						Arg		Tyr 160
Thr -	His	Glu	Val	Val 165	Thr	Leu	Trp	Tyr	Arg 170	Ser	Pro	Glu	Val	Leu 1 <b>7</b> 5	Leu
Gly	Ser	Ala	Arg	Туг	Ser	Thr	Pro	Val	Asp	Ile	Trp	Ser	Ile -100-	Gly	Thr

	•														
Ile	Phe	Ala	Glu	Leu	Ala	Thr	Lys	Lys	Pro	Leu	Phe	His	Gly	Asp	Ser
		195					200					205			
	•								•						
Glu	Ile	Asp	Gln	Leu	Phe	Arg	Ile	Phe	Arg	Ala	Leu	Gly	Thr	Pro	Asn
	210					215	٠				220				
		•								,					
Asn	Glu	Val	Trp	Pro	Glu	Val	Glu	Ser	Leu	Gln	Asp	Tyr	Lys	Asn	Thr
225					230					235	•	• ,			240
Phe	Pro	Lys	Trp	Lys	Pro	Gly	Ser	Leu	Ala	Ser	His	Val	Lys	Asn	Leu
.,		=	J	245					250					255	
														*	
Asp	Glu	Asn	Gly	Leu	Asp	Leu	Leu	Ser	Lys	Met	Leu	Ile	Tyr	Asp	Pro
			260		•			265	Ť				270	J	
	:												•		
Ala	Lvs	Arg	He	Ser	Glv	Lvs	Met.	Ala	Leu	Asn	His	Pro	Tyr	Phe	Asn
 		275					280					285	<b>,</b>		
	-	210	•.	_	,		200					200			
Acr	Lou	Aan	Aan	Gln.	110	Ive	Lve	Mot			( · · · ·			. ,	
vah	ьец	vah	V2II	-UIII	116	r) 2	Lys	1,100							

295

<210> 33

290

<211> 403

<212>\_PRT\_

<213> Homo sapiens

<400> 33

Met Asp Arg Ser Lys Glu Asn Cys Ile Ser Gly Pro Val Lys Ala Thr

10

15

Ala Pro Val Gly Gly Pro Lys Arg Val Leu Val Thr Gln Gln Phe Pro

20

25

30

Cys Gln Asn Pro Leu Pro Val Asn Ser Gly Gln Ala Gln Arg Val Leu

35

40

45

Cys Pro Ser Asn Ser Ser Gin Arg Ile Pro Leu Gin Ala Gin Lys Leu

50

55

60

Val Ser Ser His Lys Pro Val Gln Asn Gln Lys Gln Lys Gln Leu Gln

75

Ala Thr Ser Val Pro His Pro Val Ser Arg Pro Leu Asn Asn Thr Gln

85

95

Lys Ser Lys Gln Pro Leu Pro Ser Ala Pro Glu Asn Asn Pro Glu Glu

100

105

110

Glu Leu Ala Ser Lys Gln Lys Asn Glu Glu Ser Lys Lys Arg Gln Trp

Ala	Leu	Glu	Asp	Phe	Glu	Ile	Gly	Arg	Pro	Leu	Gly	Lys	Gly	Lys	Phe
	130					135					140				1
			_	_			01		<b>03</b>		<b>.</b>	DL.	11.	Trans	41.
	Asn	Val	Tyr	Leu	A1a 150	Arg	GIU	Lys	Gin	Ser 155	Lys	rne	116	Leu	160
145										100					100
Leu	Lys	Val	Leu	Phe	Lys	Ala	Gln	Leu	Glu	Lys	Ala	Gly	Val	Glu	His
-			÷.	165					170					175	
							*	,							
Gln	Leu	Arg		Ğlu	Val	Glu	Ile		Ser	His	Leu	Arg	His 190	Pro	Asn
			180			•		185					190	٠	
Ile	Leu	Arg	Leu	Tyr	Gly	Tyr	Phe	His	Asp	Ala	Thr	Arg	Val	Tyr	Leu
		195					200		:			205			
Ile	Leu	Glu	Tyr	Ala	Pro		• • •	Thr	Val	Туг		Glu	Leu	Gln	Lys
	-210			:- •		215					220				. "
Ī.en	Ser	Lys	Phe	Asn	Glu	Gln	Arg	Thr	Ala	Thr	Tvr	He	Thr	Glu	Leu
225	501	1,0	1110	пор	230	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	6			235					240
			-												
Ala	Asn	Ala	Leu	Ser	Tyr	Cys	His	Ser	Lys	Arg	Val	Ile	His	Arg	Asp
			1	245					250					255	
			ì												

-Ile-Lys-Pro-Glu-Asn-Leu-Leu-Leu-Gly-Ser-Ala-Gly-Glu-Leu-Lys-Ile

#### 136/268

Ala Asp Phe Gly Trp Ser Val His Ala Pro Ser Ser Arg Arg Thr Thr Leu Cys Gly Thr Leu Asp Tyr Leu Pro Pro Glu Met Ile Glu Gly Arg Met His Asp Glu Lys Val Asp Leu Trp Ser Leu Gly Val Leu Cys Tyr Glu Phe Leu Val Gly Lys Pro Pro Phe Glu Ala Asn Thr Tyr Gln Glu Thr Tyr Lys Arg Ile Ser Arg Val Glu Phe Thr Phe Pro Asp Phe Val Thr Glu Gly Ala Arg Asp Leu Ile Ser Arg Leu Leu Lys His Asn Pro Ser Gln Arg Pro Met Leu Arg Glu Val Leu Glu His Pro Trp Ile Thr Ala Asn Ser Ser Lys Pro Ser Asn Cys Gln Asn Lys Glu Ser Ala Ser

Lys Gln Ser

<210> 34

<211> 344

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 34

Met Ala Gln Lys Glu Asn Ser Tyr Pro Trp Pro Tyr Gly Arg Gln Thr

1

5

10

15

Ala Pro Ser Gly Leu Ser Thr Leu Pro Gln Arg Val Leu Arg Lys Glu

20

**25** ·

30

Pro Val Thr Pro Ser Ala Leu Val Leu Met Ser Arg Ser Asn Val Gln

35 --- 40

Pro Thr Ala Ala Pro Gly Gln Lys Val Met Glu Asn Ser Ser Gly Thr

50

55

60

Pro Asp Ile Leu Thr Arg His Phe Thr Ile Asp Asp Phe Glu Ile Gly

65

70

75

80

Arg-Pro-Leu-Gly-Lys-Gly-Lys-Phe-Gly-Asn-Val-Tyr-Leu-Ala-Arg-Glu---

#### 138/268

Lys Lys Ser His Phe Ile Val Ala Leu Lys Val Leu Phe Lys Ser Gln Ile Glu Lys Glu Gly Val Glu His Gln Leu Arg Arg Glu Ile Glu Ile Gln Ala His Leu His His Pro Asn Ile Leu Arg Leu Tyr Asn Tyr Phe Tyr Asp Arg Arg Ile Tyr Leu Ile Leu Glu Tyr Ala Pro Arg Gly Glu Leu Tyr Lys Glu Leu Gln Lys Ser Cys Thr Phe Asp Glu Gln Arg Thr Ala Thr Ile Met Glu Glu Leu Ala Asp Ala Leu Met Tyr Cys His Gly Lys Lys Val Ile His Arg Asp Ile Lys Pro Glu Asn Leu Leu Leu 

Gly Leu Lys Gly Glu Leu Lys Ile Ala Asp Phe Gly Trp Ser Val His

Ala Pro Ser Leu Arg Arg Lys Thr Met Cys Gly Thr Leu Asp Tyr Leu 225 230 235 240

Pro Pro Glu Met Ile Glu Gly Arg Met His Asn Glu Lys Val Asp Leu
245 250 255

Trp Cys Ile Gly Val Leu Cys Tyr Glu Leu Leu Val Gly Asn Pro Pro 260 265 270

Phe Glu Ser Ala Ser His Asn Glu Thr Tyr Arg Arg Ile Val Lys Val
275 280 285

Asp Leu Lys Phe Pro Ala Ser Val Pro Thr Gly Ala Gln Asp Leu Ile 290 295 300

Ser Lys Leu Leu Arg His Asn Pro Ser Glu Arg Leu Pro Leu Ala Gln
305 310 315 320

Val Ser Ala His Pro Trp Val Arg Ala Asn Ser Arg Arg Val Leu Pro 325 330 335

Pro Ser Ala Leu Gln Ser Val Ala
340

							-								
<211	l> 74	15						••,							
<212	?> PE	RT													
<213	8> Ho	ото з	sapi	ens						•					
<400	)> 39	5													
Met	Glu	Arg	Pro	Pro	Gly	Leu	Arg	Pro	Gly	Ala	Gly	Gly	Pro	Trp	Glu
1				5				٠.	10					15	
. *							;			•					
Met	Arg	Glu	Arg	Leu	Gly	Thr	Gly	Gly	Phe	Gly	Asn	Val	Cys	Leu	Tyr
			20		,			25		•			30		
											•				
Gln	His	Arg	Glu	Leu	Asp	Leu	Lys	He	Ala	lle	Lys	Ser	Cys	Arg	Leu
		35					40					45			
Glu	Leu	Ser	Thr	Lys	Asn		Glu	Arg	Trp	Cys		Glu	Ile	Gln	He
	50		•			55					60				
								·	. <u></u> .			'			
	Lys	Lys	Leu	Asn	•	Ala.	Asn	-val	-va1		Ala	Cys	Asp	Val	
65					70					75					80
									** *				. 1	<b>V</b> (	01.
Glu	Glu	Leu	Asn		Leu	He	His	Asp		rro	Leu	Leu	Ala	Met	ulu
				85					90					95	

Tyr Cys Ser Gly Gly Asp Leu Arg Lys Leu Leu Asn Lys Pro Glu Asn 100 105 110

Cys	Cys	Gly	Leu	Lys	Glu	Ser	Gln	Ile	Leu	Ser	Leu	Leu	Ser	.Asp	Ile
		115		•			120	•		•		125			
. •												٠.		•	
Gly	Ser	Gly	Ile	Arg	Tyr	Leu	His	Glu	Asn	Lys	Ile	Ile	His	Arg	Asp
	130		·			135		,			140				
										,		•			
Leu	Lys	Pro	Glu	Ásn	Ile	Val	Leu	Gln	Asp	Val	Gly	Gly	Lys	Ile	lle
145			-		150					155					160
								•							
His	Lys	Ile	Ile	Asp	Leu	Gly	Tyr	Ala	Lys	Asp	Val	Asp	Gln	Gly	Ser
		•		165					170					175	
Leu	Cys	Thr	Ser	Phe	Val	Gly	Thr	Leu	Gln	Tyr	Leu	Ala	Pro	Glu	Leu
			180		٠	•		185					190		
						•									
Phe	Glu	Asn	Lys	Pro	Tyr	Thr	Ala	Thr	Val	Asp	Tyr	Trp	Ser	Phe	Gly
		195					200					205			
			:				-					-		•	
Thr	Met	Val	Phe	Glu	Cys	Ile	Ala	Gly	Tyr	Arg	Pro	Phe	Leu	His	His
	210					215					220	•			
						•					•				
Leu	Gln	Pro	Phe	Thr	Trp	His	Glu	Lys	Ile	Lys	Lys	Lys	Asp	Pro	Lys
225					230					235	-		٠		240
Cys	Ile	Phe	Ala	Cys	Glu	Glu	Met	Ser	Gly	Glu	Val	Arg	Phe	Ser	Ser

His	Leu	Pro	Gln 260	Pro	Asn	Ser	Leu	Cys 265	Ser	Leu	Ile	Val	Glu 270	Pro	Met
Glu	Asn	Trp 275	Leu	Glņ	Leu	Met	Leu 280	Asn	Trp	Åsp	Pro	Gln 285		Arg	Gly
Gly	Pro 290	Val	Asp	Leu	Thr	Leu 295	Lys	Gln	Pro	Arg	Cys 300	Phe	Val	Leu	Met
Asp 305		Ile	Leu	Asn	Leu 310	Lys	Ile	Val	His	Ile 315	Leu	Asn	Met	Thr	Ser 320
Ala	Lys	Ile	Ile	Ser 325	Phe	Leu	Leu	Pro	Pro 330	Asp	Glú	Ser	Leu	His 335	Ser
Leu	Gln	Ser	Arg 340		Glu		Glu	~ ··		Ile	Asn	Thr	Gly 350		Gln
Glu	Leu	Leu 355	Ser	Glu	Thr	Gly	Ile 360	Ser	Leu	Asp	Pro	Arg 365	Lys	Pro	Ala
Ser	Gln 370	Cys	Val	Leu	Asp	Gly 375	Val	Arg	Gly	Cys	Asp 380	Ser	Tyr	Met	Val

Tyr\_Leu\_Phe\_Asp\_Lys\_Ser\_Lys\_Thr\_Val\_Tyr-Glu-Gly-Pro-Phe-Ala-Ser-

Arg Ser Leu Ser Asp Cys Val Asn Tyr Ile Val Gln Asp Ser Lys Ile Gln Leu Pro Ile Ile Gln Leu Arg Lys Val Trp Ala Glu Ala Val His Tyr Val Ser Gly Leu Lys Glu Asp Tyr Ser Arg Leu Phe Gln Gly Gln Arg Ala Ala Met Leu Ser Leu Leu Arg Tyr Asn Ala Asn Leu Thr Lys Met Lys Asn Thr Leu Ile Ser Ala Ser Gln Gln Leu Lys Ala Lys Leu Glu Phe Phe His Lys Ser Ile Gln Leu Asp Leu Glu Arg Tyr Ser Glu Gln Met Thr Tyr Gly Ile Ser Ser Glu Lys Met Leu Lys Ala Trp Lys Glu Met Glu Glu Lys Ala Ile His Tyr Ala Glu Val Gly Val Ile Gly

Tyr	Leu 530	Glu	Asp	Gln	Ile	Met 535	Ser	Leu	His	Aľa	Glu 540	Ile	Met	Glu	Leu
Gln 545		Ser	Pro	Tyr	Gly 550	Arg	Arg	Gln	Gly	Asp 555	Leu	Met	Glu	Ser	Leu 560
Glu	Gln	Arg	Ala	11e 565	Asp	Leu	Tyr	Lys	Gln 570		Lys	His	Arg	Pro 575	
Asp	His	Ser	Tyr 580	Ser	Asp	Ser	Thr	Glu 585	Met	Val	Lys	Ile	Ile 590	Val	His
Thr	Val	Gln 595	Ser	Gln	Asp	Arg	Val	Leu	Lys	Glu	Leu	Phe 605	Gly	His	Leu
Ser	Lys 610	Leu	Leu			Lys 615					Asp 620		Leu	Pro	Lys
-			. *					-						, , , ,	
			Ala										Thr		
Phe	Met	Gln				Gln						Leu	Leu	Lys 655	Ile
Ala	Cys	Thr	Gln	Ser	Ser	Ala	Arg	Ser	Leu	Val	Gly	Ser	Ser	Leu	Glu

Gly Ala Val Thr Pro Gln Thr Ser Ala Trp Leu Pro Pro Thr Ser Ala 675 680 685

Glu His Asp His Ser Leu Ser Cys Val Val Thr Pro Gln Asp Gly Glu
690 695 700

Thr Ser Ala Gln Met Ile Glu Glu Asn Leu Asn Cys Leu Gly His Leu 705 710 715 720

Ser Thr Ile Ile His Glu Ala Asn Glu Glu Glu Gln Gly Asn Ser Met Met
725 730 735

Asn Leu Asp Trp Ser Trp Leu Thr Glu
740 745

<210> 36 -

<211> 318

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 36

Met Ser Lys Pro Pro Ala Pro Asn Pro Thr Pro Pro Arg Asn Leu Asp

1

5

10

Ser	Arg	Thr	Phe	Ile	Thr	Ile	Gly	Asp	Arg	Asn	Phe	Glu	Val	Glu	Ala
	•		20					25					30		
Asp	Asp	Leu	Val	Thr	Ile	Ser	Glu	Leu	Gly	Arg	Gly	Ala	Tyr	Gly	Val
	٠	35					40					45			
		•		•											
Val	Glu	Lys	Val	Årg	His	Ála	Gln	Ser	Gly	Thr	Ile	Met	Ala	Val	Lys
	50					55				•	60				
					•									٠	•
Arg	Ile	Arg	Ala	Thr	Val	Asn	Ser	Gln	Glu	Gln	Lys	Arg	Leu	Leu	Met
65					70					75					80
								•							
Asp	Leu	Asp	Ile	Asn	Met	Arg	Thr	Val	Asp	Cys	Phe	Tyr	Thr	Val	Thr
-		_		85					90					95	
Phe	Tvr	Glv	Ala	Leu	Phe	Arg	Glu	Gly	Asp	Val	Trp	Ile	Cys	Met	Glu
			100					105	•		•		110		-
					)			120							-
וום ז	Mot	Aen	Thr	Sar	I an	Aen	Lys	Pho	Tvr	Δrσ	Lve	Val	I.eu	Asn	Lvs
Leu	HEC			nei			120		1,11	W P	ц	125		пор	
		115					120					120			
A	Wat	ጥኒ	Ť1.	Dwa	Clar	Aan	110	Lan	<u>ر آ</u> ن	C1	110	410	Vol.	Con.	Tlo.
ASN		Inr	116				lle	Leu	GIY	GIU		Ala	Val	261.	116
	130				•	135					140				
							_								
Val	Arg	Ala	Leu	Gļu	His	Leu	His	Ser	Lys	Leu	Ser	Val	Ile	His	Arg
															4 00

									•						
Asp	Val	Lys	Pro	Ser	Asn	Val	Leu	lle	Asn	Lys	Glu	Gly	His	Val I	ys
		•		165					170					175	
Met	Cys	Asp	Phe	Gly	Ile	Ser	Gly	Tyr	Leu	Val	Asp	Ser		Ala l	ys
·			180				,	185			ě		190		
				, 01		7	Des	т	Mot	Ala	Dro	Glu	Arø	Ile.	Asn
Thr	Met			Gly	Cys	Lys	200	Tyr	Mec	. nia	110	205	, m. B	Ile	
		195								¥					
Pro	Glu	Leu	Asn	Gln	Lys	Gly	Tyr	Asn	Val	Lys	Ser	Asp	Val	Trp	Ser
	210					215					220			•	
			•								•				
Leu	Gly	ı Ile	e Thr	Met	Ile	Glu	ı Met	Ala	Ile			Phe	Pro	Tyr	
225			-		230	)				235					240
_	<b></b>	o i .	M.	. Des	. Dh	, čli	o Clr	. [6]	ı İ.ve	s Gli	n Val	l Val	I Glu	Glu	Pro
Ser	Tr	b @T;	y in	249		S UII			250					255	
										4.					
Sei	r Pr	o Gl	n Le	u Pr	o Ala	a As	p Arg	g Pho	e Se	r Pr	o Gl	u Phe	e Val	Asp	Phe
			26					26					270		<i>‡</i>
							•								
Th	r Al	a Gl	n Cy	s Le	u Ar	g Ly			o Al	a Gl	u Ar			r Tyr	Leu
		27	<b>'</b> 5				28	0				28	อ		

Glu-Leu-Met-Glu-His-Pro-Phe-Phe-Thr-Leu-His-Lys-Thr-Lys-Lys-Thr-

295 300 290 Asp Ile Ala Ala Phe Val Lys Lys Ile Leu Gly Glu Asp Ser 310 315 305 <210> 37 <211> 379 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 37 Met Ala Ala Ala Ala Gln Gly Gly Gly Gly Glu Pro Arg Arg 10 15 1 Thr Glu Gly Val Gly Pro Gly Val Pro Gly Glu Val Glu Met Val Lys Gly Gln Pro Phe Asp Val Gly Pro Arg Tyr Thr Gln Leu Gln Tyr Ile 45 35

Gly Glu Gly Ala Tyr Gly Met Val Ser Ser Ala Tyr Asp His Val Arg

Lys Thr Arg Val Ala Ile Lys Lys Ile Ser Pro Phe Glu His Gln Thr

55

ſyr	Cys	Gln	Arg	Thr 85	Leu	Arg	Glu	lle	Gln 90	Ile	Leu	Leu	Arg	Phe 95	Arg
His	Glu	Asn	Val <sup>1</sup>	Ile	Gly	Ile	Arg	Asp 105	Ile	Leu	Arg		Ser 110	Thr	Leu
Glu	Ala	Met 115	Arg	Asp	Val	Tyr	I le 120	Val	Gln	Asp	Leu	Met 125	Glu	Thr	Asp
Leu	Tyr 130	Lys	Leu	Leu	Lys	Ser 135	Gln	Gln	Leu	Ser	Asn 140	Asp	His	Ile	Cys
Tyr 145	Phe	Leu	Tyr	Gln	Ile 150	Leu	Arg	Gly	Leu	Lys 155	Tyr	Ile	His	Ser	Ala -160
Asn	Val	Leu	·	Arg 165	Asp	Leu	Lys	Pro	Ser 170	Asn	Leu	Leu		Asn 175	
Thr	Cys	Asp	Leu 180	Lys	Ile	Cys	Asp	Phe 185	Gly	Leu	Ala	Arg	Ile 190	Ala	Asp
Pro	Glu	His 195	Asp	His	Thr	Gly	Phe 200	Leu	Thr	Glu	Tyr	Val 205	Ala	Thr	Arg

\_Trp\_Tyr\_Arg\_Ala\_Pro\_Glu\_Ile\_Met\_Leu\_Asn\_Ser\_Lys-Gly-Tyr-Thr-Lys--

Ser Ile Asp Ile Trp Ser Val Gly Cys Ile Leu Ala Glu Met Leu Ser Asn Arg Pro Ile Phe Pro Gly Lys His Tyr Leu Asp Gln Leu Asn His Ile Leu Gly Ile Leu Gly Ser Pro Ser Gln Glu Asp Leu Asn Cys Ile - 260 Ile Asn Met Lys Ala Arg Asn Tyr Leu Gln Ser Leu Pro Ser Lys Thr Lys Val Ala Trp Ala Lys Leu Phe Pro Lys Ser Asp Ser Lys Ala Leu Asp Leu Leu Asp Arg Met Leu Thr Phe Asn Pro Asn Lys Arg Ile Thr Val Glu Glu Ala Leu Ala His Pro Tyr Leu Glu Gln Tyr Tyr Asp Pro Thr Asp Glu Pro Val Ala Glu Glu Pro Phe Thr Phe Ala Met Glu Leu

Asp Asp Leu Pro Lys Glu Arg Leu Lys Glu Leu Ile Phe Gln Glu Thr 355 360 365

Ala Arg Phe Gln Pro Gly Val Leu Glu Ala Pro 370 375

<210> 38

<211> 648

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 38

Met Glu His Ile Gln Gly Ala Trp Lys Thr Ile Ser Asn Gly Phe Gly

1 5 10 15

Phe Lys Asp Ala Val Phe Asp Gly Ser Ser Cys Ile Ser Pro Thr Ile
20 25 30

Val Gln Gln Phe Gly Tyr Gln Arg Arg Ala Ser Asp Asp Gly Lys Leu
35 40 45

Thr Asp Pro Ser Lys Thr Ser Asn Thr IIe Arg Val Phe Leu Pro Asn
50 55 60

Lys-Gln Arg-Thr-Val-Val-Asn-Val Arg-Asn Gly-Met-Ser Leu-His-Asp

Cys Leu Met Lys Ala Leu Lys Val Arg Gly Leu Gln Pro Glu Cys Cys Ala Val Phe Arg Leu Leu His Glu His Lys Gly Lys Lys Ala Arg Leu Asp Trp Asn Thr Asp Ala Ala Ser Leu Ile Gly Glu Glu Leu Gln Val Asp Phe Leu Asp His Val Pro Leu Thr Thr His Asn Phe Ala Arg Lys Thr Phe Leu Lys Leu Ala Phe Cys Asp Ile Cys Gln Lys Phe Leu Leu Asn Gly Phe Arg Cys Gln Thr Cys Gly Tyr Lys Phe His Glu His Cys Ser Thr Lys Val Pro Thr Met Cys Val Asp Trp Ser Asn Ile Arg Gln Leu Leu Phe Pro Asn Ser Thr Ile Gly Asp Ser Gly Val Pro Ala 

Leu Pro Ser Leu Thr Met Arg Arg Met Arg Glu Ser Val Ser Arg Met

210		215	220	
Pro Val Ser 225	Ser Gln His	Arg Tyr Ser '	Thr Pro His Ala 235	Phe Thr Phe 240
Asn Thr Ser	Ser Pro Ser 245		Ser Leu Ser Gin 250	Arg Gln Arg 255
Ser Thr Ser	Thr Pro Asn 260	Val His Met V	Val Ser Thr Thr	Leu Pro Val 270
Asp Ser Arg 275	Met Ile Glu	Asp Ala Ile A	Arg Ser His Ser 285	Glu Ser Ala
Ser Pro Ser 290	•	Ser Ser Pro A	Asn Asn Leu Ser 300	Pro Thr Gly
Trp Ser Gln	<del>.</del> .		Ala Gln Arg Glu	
305 Val Ser Gly	310 Thr Gln Glu	Lys Asn Lys	315 Ile Arg Pro Arg	320 Gly Gln Arg
	325	*	330	335
		Glu Ile Glu /	Ala Ser Glu Val I	Met Leu Ser 350

Thr Arg Ile Gly Ser Gly Ser Phe Gly Thr Val Tyr Lys Gly Lys Trp
355 360 365

His Gly Asp Val Ala Val Lys Ile Leu Lys Val Val Asp Pro Thr Pro 370 375 380

Glu Gln Phe Gln Ala Phe Arg Asn Glu Val Ala Val Leu Arg Lys Thr 385 390 395 400

Arg His Val Asn Ile Leu Leu Phe Met Gly Tyr Met Thr Lys Asp Asn 405 410 415

Leu Ala Ile Val Thr Gln Trp Cys Glu Gly Ser Ser Leu Tyr Lys His
420 425 430

Leu His Val Gln Glu Thr Lys Phe Gln Met Phe Gln Leu Ile Asp Ile
435 440 445

Ala Arg Gln Thr Ala Gln Gly Met Asp Tyr Leu His Ala Lys Asn Ile
450 455 460

Ile His Arg Asp Met Lys Ser Asn Asn Ile Phe Leu His Glu Gly Leu 465 470 475 480

Thr-Val-Lys-Ile-Gly-Asp-Phe-Gly-Leu-Ala-Thr-Val-Lys-Ser-Arg-Trp-

#### 155/268

Ser Gly Ser Gln Gln Val Glu Gln Pro Thr Gly Ser Val Leu Trp Met Ala Pro Glu Val Ile Arg Met Gln Asp Asn Asn Pro Phe Ser Phe Gln Ser Asp Val Tyr Ser Tyr Gly Ile Val Leu Tyr Glu Leu Met Thr Gly Glu Leu Pro Tyr Ser His Ile Asn Asn Arg Asp Gln Ile Ile Phe Met Val Gly Arg Gly Tyr Ala Ser Pro Asp Leu Ser Lys Leu Tyr Lys Asn 570 · Cys Pro Lys Ala Met Lys Arg Leu Val Ala Asp Cys Val Lys Lys Val Lys Glu Glu Arg Pro Leu Phe Pro Gln Ile Leu Ser Ser Ile Glu Leu Leu Gln His Ser Leu Pro Lys Ile Asn Arg Ser Ala Ser Glu Pro Ser

Leu His Arg Ala Ala His Thr Glu Asp Ile Asn Ala Cys Thr Leu Thr 625 630 635 640

Thr Ser Pro Arg Leu Pro Val Phe 645

<210> 39

<211> 480

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 39

Met Ser Asp Val Ala Ile Val Lys Glu Gly Trp Leu His Lys Arg Gly

1 5 10 15

Glu Tyr Ile Lys Thr Trp Arg Pro Arg Tyr Phe Leu Leu Lys Asn Asp
20 25 30

Gly Thr Phe Ile Gly Tyr Lys Glu Arg Pro Gln Asp Val Asp Gln Arg

35 40 45

Glu Ala Pro Leu Asn Asn Phe Ser Val Ala Gln Cys Gln Leu Met Lys
50 55 60

Thr-Glu-Arg-Pro-Arg-Pro-Asn-Thr-Phe-Ile-Ile-Arg-Cys-Leu-Gln-Trp---

Thr Thr Val Ile Glu Arg Thr Phe His Val Glu Thr Pro Glu Glu Arg Glu Glu Trp Thr Thr Ala Ile Gln Thr Val Ala Asp Gly Leu Lys Lys Gln Glu Glu Glu Met Asp Phe Arg Ser Gly Ser Pro Ser Asp Asn Ser Gly Ala Glu Glu Met Glu Val Ser Leu Ala Lys Pro Lys His Arg Val Thr Met Asn Glu Phe Glu Tyr Leu Lys Leu Leu Gly Lys Gly Thr Phe Gly Lys Val Ile Leu Val Lys Glu Lys Ala Thr Gly Arg Tyr Tyr Ala Met Lys Ile Leu Lys Lys Glu Val Ile Val Ala Lys Asp Glu Val Ala His Thr Leu Thr Glu Asn Arg Val Leu Gln Asn Ser Arg His Pro

Phe	Leu	Thr	Ala	Leu	Lys	Tyr	Ser	Phe	Gln	Thr	His	Asp	Arg	Leu	Cys
	210					215					220				
										•					
Phe	Val	Met	Glu	Tyr	Ala	Asn	Gly	Gly	Glu	Leu	Phe	Phe	His	Leu	Ser
225					230					235			٠		240
										,					
Arg	Glu	Arg	Val		Ser	Glu	Asp	Årg		Årg	Phe	Tyr	Gly		Glu
				245					250					255	
••	1					<b>m</b>			0	01	T	A	17_1	W - 1	Ф
He	Val	Ser	A1a 260	Leu	Asp	Туг	Leu		Ser	GIU	ГÀЗ	ASI	va1 270	vai	lyr
	. •		200					265				•	210		
Arg	Asp	·Leu	Lys	Leu	Glu	Asn	Leu	Met	Leu	Asp	Lys	Asp	Gly	His	Ile
		275	-• -		•		280			•		285	·		
Lys	lle	Thr	Asp	Phe	Gly	Leu	Cys	Lys	Glu	Gly:	Ile	Lys	Asp	Gly	Ala
	290	<del>-</del> -				295					300				
-					-)(-	-									
Thr	Met	Lys	Thr	Phe	Cys	Gly	Thr	Pro	Glu	Tyr	Leu	Ala	Pro	Glu	Val
305					310	-				315			-		320
Leu	Glu	Asp			Tyr	Gly	Arg	Ala		Asp	Trp	Trp	Gly		Gly
				325					330					335	
,, 1	17. 1	<b>.</b> .	<b>m</b>	0.3	<b>V</b> 1	W 4	0.	<b>0</b> 3	4	T	D.:	nl -	<b>π</b>	A	01-
val	vai	met	ıyr	GIU	met	met	Cys	uly	Arg	ren	rro	rne	ıyr	ASN	αID

					*											
•	Asp	His	Glų	Lys	Leu	Phe	Glu	Leu	Ile	Leu	Met	Glu	Glu	Ile	Arg	Phe
			355					360					365			. 1
																•
	Pro	Arg	Thr	Leu	Gly	Pro	Glu	Ala	Lys	Ser	Leu	Leu	Ser	Gly	Leu	Leu
		370					375				٠.	380		•		
				. `, ·		· ·		••	•						•	
	Lys	Lys	Asp	Pro	Lys	Gln	Arg	Leu	Gly	Gly	Gly	Ser	Glu	Asp	Ala	Lys
	385					390	٠				395					400
			-				· ·				· ·	•		٠.		÷ .
	Glu	Ile	Met	Glņ	His	Årg	Phe	Phe	Ala	Gly	Ile	Val	Trp	Gln	His	Val
	r				405					410					415	
			, ,	•		• .				٠.						,
	Tyr	Glu	Lys	Lys	Leu	Ser	Pro	Pro	Phe	Lys	Pro	Gln	Val.	Thr	Ser	Glu
				420	-				425	•				430		
			ı	•							0		. •		•	
	Thr	Asp	Thr	Arg	Tyr	Phe	Asp	Gļu	Glu	Phe	Thr	Ala	Gln	Met	Ile	Thr
			435			,		440					445			
			,													
	Tle	Thr	Pro	Pro	Asp	Gln	Asp	Aśp	Ser	Met	Glü	Cys	Vāl	Asp	Ser	Glu
		450			•		455					460		-	•	
,	,							ر ر							•	
	Arø	Arø	: Pro	Hie	Phe	Pro	Gln	Phe	Ser	Tvr	Ser	Ala	Ser	Ser	Thr	Ala
	465	111 9		ши	1 110	470	o'in	1110	501	- J -	475			~ Y P		480
	TUU				,	710					¥1.0					100

<210> 40											
<211> 724											
<212> PRT							• .				
<213> Homo	sapiens	·					•			•	
<400> 40					٠.						
Met Ser Al	a Glu Gly	Tyr Gln	Tyr	Arg .	Ala	Leu	Tyr	Asp	Tyr	Lys	Lys
1	5			•	10					15	
										,	
Glu Arg Gl	lu Glu Asp	Île Asp	Leu	His	Leu	Gly	Asp	Ile	Leu	Thr	Val
,	20		•	25					30		
				•.							
Asn Lys G	ly Ser Leu	Val Ala	Leu	Gly	Phe	Ser	Asp	Gly	Gln	Glu	Ala
	35					•					
Arg Pro G	lu Glu Ile	Gly Trp	Leu	Asn	Gly	Туг	Asn	Glu	Thr	Thr	Gly
50		55	-			•	60				
<i>,</i>									•		•
Glu Arg G	lv Asn Phe	Pro Gly	Thr	Tvr	Val	Glu	Tvr	Ile	Glv	Arg	Lvs
_	ty Asp The	70	,1444	1,1	,	75	-4-			0	.80
65		I.U				10					.00
Ivo Ilo S	on Dno Dno	The Dec	Ive	Pro	Ano	Dro	Pro	Aro	Pro	Len	Pro

											-				
Val	Ala	Pro	Gly	Ser	Ser	Lys	Thr	Glu	Ala	Asp	Val	Glu	Gln	Gl'n	Ala
			100					105					110		٠.
Leu	Thr	Leu	Pro	Asp	Leu	Ala	Glu	Gln	Phe	Ala	Pro	Pro	Asp	Ile	Ala
	•	115					120					125			
•		. :						•		•	·	<i>*</i> *			
Pro	Pro	Leu	Ĺeu	Ile	Lys	Leu	Val	Glu	Ala	Ile	Glu	Lys	Lys	Gly	Leu
	130					135			-		140				
	•			•	•				•		••				
Glu	Cys	Ser	Thr	Leu	Tyr	Arg	Thr	Gln	Ser	Ser	Ser	Asn	Leu	Ala	Glu
145					150					155	:			•	160
							•		•			÷			
Leu	Arg	Gln	Leu	Leu	Asp	Cys	Asp	Thr	Pro	Ser	Val	Asp	Leu	Glu	Met
		•		165			•		170					175	
	-			•									•		
Ile	Asp	Val	His	Val	Leu	Ala	Asp	Ala	Phe	Lys	Arg	Tyr	Leu	Leu	Asp
'-			180					185					190		-
•				•	-									·.	
Lòu	Pro	Agn	Dro	Val	ءًا ا	Pro	Ala	Âla	Val	Tvr	Ser	Glü	Met	Tle	Ser
ьeu	110		. 110	vai	110	110	200	A1G		.,,	DOI	205	,1100		
		195					۵00					μυυ			
					_ =			_==				αŝ		•	
Leu	Ala	Pro	Glu	Val	Gln	Ser	Ser	Glu	Glu	Tyr		Gln	Leu	Leu	Lys .
	210					215					220				

Lys Leu lle Arg Ser Pro Ser lle Pro His Gln Tyr Trp Leu Thr Leu

Gln Tyr Leu Leu Lys His Phe Phe Lys Leu Ser Gln Thr Ser Ser Lys Asn Leu Leu Asn Ala Arg Val Leu Ser Glu Ile Phe Ser Pro Met Leu Phe Arg Phe Ser Ala Ala Ser Ser Asp Asn Thr Glu Asn Leu Ile Lys Val Ile Glu Ile Leu Ile Ser Thr Glu Trp Asn Glu Arg Gln Pro Ala Pro Ala Leu Pro Pro Lys Pro Pro Lys Pro Thr Thr Val Ala Asn Asn Gly Met Asn Asn Asn Met Ser Leu Gln Asn Ala Glu Trp Tyr Trp Gly Asp Ile Ser Arg Glu Glu Val Asn Glu Lys Leu Arg Asp Thr Ala Asp Gly Thr Phe Leu Val Arg Asp Ala Ser Thr Lys Met His Gly Asp Tyr 

		•														
	Thr	Leu	Thr	Leu	Arg	Lys	Gly	Gly	Asn	Asn	Lys	Leu	Ile	Lys	Ile	Phe
		370					375					380		·		
		010			٠.		010	•				-				
									_				m1	D)	0	•
	His	Arg	Asp	Gly	Lys	Tyr	Gly	Phe	Ser	Asp	Pro	Leu	Thr	Phe	Ser	Ser
	385					390					395					400
	Val	Val	Glu	Leu	Tle	Asn	His	Tyr	Arg	Asn	Glu	Ser	Leu	Ala	Gĺn	Туг
					405		• •	,		410		•			415	
			,		,					•			••			
				_			. * .						0	Tan-	T	ci.
	Asn	Pro	Lys	Leu	Asp	Val	Lys	Leu	Leu	Tyr	Pro	vai	26L		lyr	GIII
			•	420					425		i			430		
				٠.					:					,		
	Gln	Asp	Gln	Val	Val	Lys	Glu	Asp	Asn	Ile	Glu	Ala	Val	Gly	Lys	Lys
			435		<i>.</i> .			440				· , ,	445			
			3 <b>4</b> 7 (4)	•									-	· · · .	•	÷
	Y	77.2	01	·		ጥኤኤ	Class	Dhá	Cin	Cl.	Lvc	Con	Anor	Ćlu	Tur	A en
	Leu	HIS				•								. UIU	1,71	Asp
-		_450					_455					460				1.
-	-	s - •								•	-	-		-, * -		
	Arg	Leu	Tyr	Glu	Glu	Tyr	Thr	Arg	Thr	Ser	Gln	Glu	Ile	Gln	Met	Lys
	465	•	· ,	.~~		470		~ a -	٠.		475	***		~ .r .	4 - "	480
						,			. '							
		ጥ⊾⊷	A1										مار	Pho	Glii	Glu
	Arg											ப்	110	1 110		, Tu
	.0			•	485	L 4				490					495	
	9											-				
	Gln	Cys	Gln	Thr	Gln	Glu	Arg	Tyr	Ser	Lys	Glu	Tyr	Ile	Glu	Lys	Phe

505

					~				٠,						
Lvs-	Arg	Ġlu	Gly	Ásn	Glu	Lys	Glu	Ile	Gln	Arg	Ile	Met	His	Asn	Tyr
	, 0	515		,	- 4		520					525			
		010	•		1										•
	T	T	I	C		T1a	Can	01	Tio		Ann	Con	A 70 or	Ana	Ana
ASP	Lys	Leu	Lys	Ser	Arg		set.	ain	116	116		Del.	WL.R.	AL B	AIR
	530	•			<b>.</b>	535			<i>.</i> !;		540				
						•					**				
Leu	Glu	Glu	Asp	Leu	Lys	Lys	Gln	Ala	Ala	Glu	Tyr	Arg	Glu	Ile	Asp
545	-				550	•				555					560
									•	* -		•			
Lys	Arg	Met	Asn	Ser	He	Lys	Pro	Asp	Leu	Ile	Gln	Leu	Arg	Lys	Thr
				565	- 0				570		•		٠.	575	
٠.	•								•		:	~			Y
Arg	Asp	Gln	Tyr	Leu	Met	Trp	Leu	Thr	Gln	Lys	Gly	Val	Arg	Gln	Lys
	-		580				•	585					590		
	•	-					٠	'm v	,	•					
Livo	Leu	Aon	ćlu	Tnn	Lon	Clv	Acn	Clu	A en	Thr	Glu	Δen	Gln	Tvr	Šer
r\2	<u>reu</u>		oru	11 P	Te'r	uly		UIU	VOII						
		595				٠	600					605			
		-		• .						*		-	-		<u>.</u>
Leu	Val	Glu	Asp	Asp	Glu	Asp	Leu	Pro	His	His	Asp	Glu	Lys	Thr	Trp
	610	·				615					620				
		,	<i>†</i>	**									Į		
Asn	<b>Val</b>	Gly	Ser	Ser	Asn	Årg	Aşņ	Lys	Ala	Glu	Așn	Leu	Leu	Arg	Gly
625				•	630					635					640
- 100						,									

Lys-Arg-Asp-Gly-Thr-Phe-Leu-Val-Arg-Glu-Ser-Ser-Lys-Gln-Gly-Cys-

645 650 655

Tyr Ala Cys Ser Val Val Val Asp Gly Glu Val Lys His Cys Val Ile
660 665 670

Asn Lys Thr Ala Thr Gly Tyr Gly Phe Ala Glu Pro Tyr Asn Leu Tyr
675 680 685

Ser Ser Leu Lys Glu Leu Val Leu His Tyr Gln His Thr Ser Leu Val 690 695 700

Gln His Asn Asp Ser Leu Asn Val Thr Leu Ala Tyr Pro Val Tyr Ala 705 710 715 720

Gln Gln Arg Arg

<210> 41

<211> 3056

<212> PRT

<213 > Homo sapiens

<400> 41

Met Ser Leu Val Leu Asn Asp Leu Leu Ile Cys Cys Arg Gln Leu Glu

His Asp Arg Ala Thr Glu Arg Lys Lys Glu Val Glu Lys Phe Lys Arg Leu Ile Arg Asp Pro Glu Thr Ile Lys His Leu Asp Arg His Ser Asp Ser Lys Gln Gly Lys Tyr Leu Asn Trp Asp Ala Val Phe Arg Phe Leu Gln Lys Tyr Ile Gln Lys Glu Thr Glu Cys Leu Arg Ile Ala Lys Pro Asn Val Ser Ala Ser Thr Gln Ala Ser Arg Gln Lys Lys Met Gln Glu Ile Ser Ser Leu Val Lys Tyr Phe Ile Lys Cys Ala Asn Arg Arg Ala Pro Arg Leu Lys Cys Gln Glu Leu Leu Asn Tyr Ile Met Asp Thr Val Lys Asp Ser Ser Asn Gly Ala Ile Tyr Gly Ala Asp Cys Ser Asn Ile

Leu Leu-Lys-Asp Ile-Leu-Ser-Val-Arg-Lys-Tyr-Trp-Cys-Glu-Ile-Ser-

Gln Gln Gln Trp Leu Glu Leu Phe Ser Val Tyr Phe Arg Leu Tyr Leu Lys Pro Ser Gln Asp Val His Arg Val Leu Val Ala Arg Ile Ile His Ala Val Thr Lys Gly Cys Cys Ser Gln Thr Asp Gly Leu Asn Ser Lys Phe Leu Asp Phe Phe Ser Lys Ala Ile Gln Cys Ala Arg Gln Glu Lys Ser Ser Ser Gly Leu Asn His Ile Leu Ala Ala Leu Thr Ile Phe Leu Lys Thr Leu Ala Val Asn Phe Arg Ile Arg Val Cys Glu Leu Gly Asp Glu lle Leu Pro Thr Leu Leu Tyr lle Trp Thr Gln His Arg Leu Asn Asp Ser Leu Lys Glu Val Ile Ile Glu Leu Phe Gln Leu Gln Ile Tyr 

-			٠				_								
Ile	His	Hiş	Pro	Lys	Gly	Ala	Lys	Thr	Gln	Glu	Lys	Gly	Ala	Tyr	Glu
	290					295					300			-	
										•					
Ser	Thr	Ĺys	Trp	Arg	Ser	Ile	Leu	Tyr	Asn	Leu	Туг	Asp	Leu	Leu	Val
305				ŧ	310		•		* *	315					320
										71.					
Asn	Glu	Ile	Ser	His	Ile	Gly	Ser	Arg	Gly	Lys	Tyr	Ser	Ser	Gly	Phe
-	: .	••		325		•			330					335	· ·
		٠.										, .		6	
Arg	Asn	Ile		Val	Lys	Glu	Asn		Ile	Glu	Leu			Asp	He
			340	· ·				345					350	,	
Cve	Hic	Cln	Val	Dho	A en	Glu	Aen-	The	Δnσ	Sor	Lau	Člu	Ha	Ser	Gln
oys	1113	355	141	ine	NSII	UIU	360	1111	M.P.	DCI	DCu.	365	110	DCI	UIII
				* ;			٠,					-,			
Ser	Tyr	Thr	Thr	Thr	Gln	Arg	Ģlu	Ser	Ser	Asp	Tyr	Ser	Val	Pro	Cys
	370		,			375					380			. =====	
						- +	. *-	* •	3			•	*	e * =	<u>.</u> .
Lys	Arg	Lys	Lys	Ile	Glu	Leu	Gly	Trp	Glu	Val	Ile	Lys	Asp	His	Leu
385	-				390					395				· •	400
•						٠			•						
Gln	Lys	Ser	Gln	Asn	Asp	Phe	Asp	Leu	Val	Pro	Trp	Leu	Gln	Ile	Ala
•			÷	405					410					415	-
			•					-							

Thr Gln Leu Ile Ser Lys Tyr Pro Ala Ser Leu Pro Asn Cys Glu Leu

										4.					
Ser	Pro	Leu	Leu	Met	lle	Leu	Ser	Gln	Leu	Leu	Pro	Gln	Gln	Arg	His
		435					440					445			
						•	r								
Gly	Glu	Arg	Thr	Pro	Tyr	Val	Leu	Arg	Cys	Leu	Thr	Glu	Val	Ala	Leu
	450					455					460				
							*		• 0					:	
Cys	Gln	Asp	Lys	Arg	Ser	Aşn	Leu	Glu	Ser	Ser	Gln	Lys	Ser	Asp	Leu
465				*	470				1	475					480
•			٠, .					ď			•			•	
Leu	Lys	Leu	Trp	Asn	Lys	Ile	Trp	Cys	Ile	Thr	Phe	Arg	Gly	Ile	Ser
٠.			•	485		,			490			,		495	
				V				٠.	- 0	٠					
Ser	Glu	Gln	Ile	Gln	Ala	Glu	Asn	Phe	Gly	Leu	Leu	Gly	Ala	Ile	Ile
			500					505		•			510		
	•														
Gln	Gly	Ser	Leu	Val	Glu	Val	Asp	Arg	Glu	Phe	Trp	Lys	Leu	Phe	Thr
	-	515				+	520		*			525			*
					٠.			*			- 0				
Gly	Ser	Ala	Cys	Arg	Pro	Şer	Cys	Pro	Ala	Val	Cys	Cys	Leu	Thr	Leu
	530	,				535		•			540				
				٠											•
Ala	Leu	Thr	Thr	Ser	Ile	Val	Pro	Gly	Ala	Val	Lys	Met	Gly	Ile	Glų
545					550				4	555	•	•			560
											•				

-Gln-Asn-Met-Cys-Glu-Val-Asn-Arg-Ser-Phe-Ser-Leu-Lys-Glu-Ser-Ile-

### 170/268

Met Lys Trp Leu Leu Phe Tyr Gln Leu Glu Gly Asp Leu Glu Asn Ser Thr Glu Val Pro Pro Ile Leu His Ser Asn Phe Pro His Leu Val Leu Glu Lys Ile Leu Val Ser Leu Thr Met Lys Asn Cys Lys Ala Ala Met Asn Phe Phe Gln Ser Val Pro Glu Cys Glu His His Gln Lys Asp Lys Glu Glu Leu Ser Phe Ser Glu Val Glu Glu Leu Phe Leu Gln Thr Thr Phe Asp Lys Met Asp Phe Leu Thr Ile Val Arg Glu Cys Gly Ile Glu Lys His Gln Ser Ser Ile Gly Phe Ser Val His Gln Asn Leu Lys Glu Ser Leu Asp Arg Cys Leu Leu Gly Leu Ser Glu Gln Leu Leu Asn Asn

Tyr	Ser	Ser	Glu	Ile	Thr	Asn	Ser	Glu	Thr	Leu	Val	Arg	Cys	Ser	Arg
705					710					715		•			720
Leu	Leu	Val	Gly	Val 725	Leu	Gly	Cys	Tyr	Cys 730		Met	Gly	Val.	Ile 735	Ala
Glu	Glu	Glu	Ala 740	Tyr	Lys	Ser	Glu	Leu 745	Phe	Gln	Lys	Ala	Asn 750	Ser	Leu
Met	Gln	Cys 755		Gly	Glu	Ser	Ile 760	Thr	Leu	Phe	Lys	Asn 765	Lys	Thr	Asn
	C1	DL.	A == ==	. 110	Clar	Con.	Lou	Ana	Aen	Mot	Mat	Gln	Lan	Cve	Thr
Glu	770	rne	Arg	i	GIY	775	ьeu	AIG		nec	780	UIII		.075	••••
	770	Leu	Ser	Asn	Cys	775 Thr	Lys	Lys	Ser	Pro	780 Asn	Lys	Ile	Ala	0
Arg	770	Leu	Ser	Asn	Cys	775 Thr	Lys		Ser	Pro	780 Asn	Lys	Ile	Ala	Ser
Arg 785	770 Cys	Leu 	Ser	Asn	Cys 790	775 Thr	Lys	Lys	Ser	Pro 795	780 Asn	Lys	Ile	Ala	Ser 800
Arg 785 Gly	770 Cys Phe	Leu Phe Cys	Ser Leu	Asn Arg 805	Cys 790 Leu	775 Thr Leu	Lys Thr	Lys	Ser Lys 810	Pro 795 Leu	780 Asn Met	Lys Asn	Ile Asp	Ala  Ile 815	Ser 800 Ala

Val Glu Asp Gln Ser Ser Met Asn Leu Phe Asn Asp Tyr Pro Asp Ser Ser Val Ser Asp Ala Asn Glu Pro Gly Glu Ser Gln Ser Thr Ile Gly Ala Ile Asn Pro Leu Ala Glu Glu Tyr Leu Ser Lys Gln Asp Leu Leu Phe Leu Asp Met Leu Lys Phe Leu Cys Leu Cys Val Thr Thr Ala Gln Thr Asn Thr Val Ser Phe Arg Ala Ala Asp Ile Arg Arg Lys Leu Leu Met Leu Ile Asp Ser Ser Thr Leu Glu Pro Thr Lys Ser Leu His Leu His Met Tyr Leu Met Leu Leu Lys Glu Leu Pro Gly Glu Glu Tyr Pro 

Leu Pro Met Glu Asp Val Leu Glu Leu Leu Lys Pro Leu Ser Asn Val

#### 173/268

His Val Leu His Val Val Lys Asn Leu Gly Gln Ser Asn Met Asp Ser Glu Asn Thr Arg Asp Ala Gln Gly Gln Phe Leu Thr Val Ile Gly Ala Phe Trp His Leu Thr Lys Glu Arg Lys Tyr Ile Phe Ser Val Arg Met 1035. Ala Leu Val Asn Cys Leu Lys Thr Leu Leu Glu Ala Asp Pro Tyr Ser Lys Trp Ala Ile Leu Asn Val Met Gly Lys Asp Phe Pro Val Asn Glu Val Phe Thr Gln Phe Leu Ala Asp Asn His His Gln Val Arg Met Leu-Ala Ala Glu Ser Ile Asn Arg Leu Phe Gln Asp Thr Lys Gly Asp Ser 

Ser Arg Leu Leu Lys Ala Leu Pro Leu Lys Leu Gln Gln Thr Ala Phe

												-			
Glu	Asn	Ala	Tyr	Leu	Lys	Ala	Gln	Glu	Gly	Met	Arg	Glu	Met	Ser	His
			1	1125					1130					1135	
•															
Ser	Ala	Glu	Asn	Pro	Glü	Thr	Leu	Asp	Glu	Ile	Tyr	Asn	Arg	Lys	Ser
		1	1140					1145			^		1150		
		,		,					•						
Val	Leu	Leu	Thr	Leu	Ile	Ala	Val	Val	Leu	Ser	Cys	Ser	Pro	Ile	Cys
		1155					1160					1165			
				٠						,					
Glu	Lys	Gln	Ala	Leu	Phe	Ala	Leu	Cys	Lys	Ser	Val	Lys	Glu	Asn	Gly
. 1	1170					1175			٠	:	1180			*	
Leu	Glu	Pro	His	Leu	V <sub>a</sub> l	Lys	Lys	Val	Leu	Glu	Lys	Val	Ser	Glu	Thr
1189	5			]	1190					1195					1200
															١
Phe	Gly	Tyr	Arg	Arg	Leu	Glu	Asp	Phe	Met	Ala	Ser	His	Leu	Asp	Tyr
			]	1205					1210					1215	
														-	
Leu <sub>.</sub>	Val	Leu	Glu	Trp	Leu	Asn	Leu	Gln	Asp	Thr	Glu	Tyr	Asn	Leu	Ser
•			1220					1225					1230		
Ser	Phe	Pro	Phe	Ile	Leu	Leu	Asn	Туг	Thr	Asn	Ile	Glu	Asp	Phe	Tyr
		1235					1240					1245			
						•			• "						

Arg Ser Cys Tyr Lys Val Leu Ile Pro His Leu Val Ile Arg Ser His

\_\_\_\_\_1260\_\_

Phe Asp Glu Val Lys Ser Ile Ala Asn Gln Ile Gln Glu Asp Trp Lys
1265 1270 1275 1280

Ser Leu Leu Thr Asp Cys Phe Pro Lys Ile Leu Val Asn Ile Leu Pro 1285 1290 1295

Tyr Phe Ala Tyr Glu Gly Thr Arg Asp Ser Gly Met Ala Gln Gln Arg 1300 1305 1310

Glu Thr Ala Thr Lys Val Tyr Asp Met Leu Lys Ser Glu Asn Leu Leu 1315 1320 1325

Gly Lys Gln Ile Asp His Leu Phe Ile Ser Asn Leu Pro Glu Ile Val 1330 1335 1340

Val Glu Leu Leu Met Thr Leu His Glu Pro Ala Asn Ser Ser Ala Ser

1345 1350 1355 1360

Gln Ser Thr Asp Leu Cys Asp Phe Ser Gly Asp Leu Asp Pro Ala Pro 1365 1370 1375

Asn Pro Pro His Phe Pro Ser His Val Ile Lys Ala Thr Phe Ala Tyr
1380 1385 1390

Tle-Ser Asn-Cys-His-Lys-Thr-Lys-Leu-Lys-Ser-Ile Leu-Glu-Ile-Leu

Ser Lys Ser Pro Asp Ser Tyr Gln Lys Ile Leu Leu Ala Ile Cys Glu Gln Ala Ala Glu Thr Asn Asn Val Tyr Lys Lys His Arg Ile Leu Lys lle Tyr His Leu Phe Val Ser Leu Leu Lys Asp Ile Lys Ser Gly Leu Gly Gly Ala Trp Ala Phe Val Leu Arg Asp Val Ile Tyr Thr Leu Ile His Tyr Ile Asn Gln Arg Pro Ser Cys Ile Met Asp Val Ser Leu Arg Ser Phe Ser Leu Cys Cys Asp Leu Leu Ser Gln Val Cys Gln Thr Ala Val Thr Tyr Cys Lys Asp Ala Leu Glu Asn His Leu His Val Ile Val Gly Thr Leu Ile Pro Leu Val Tyr Glu Gln Val Glu Val Gln Lys

	•											•			•
Gln	Val	Leu	Asp	Leu	Leu	Lys	Туг	Leu	Val	Ile	Asp	Asn	Lys	Asp	Așn
		1	1540				1	1545					1550		
											_				
Glu			Tyr	lle	Thr			Leu	Leu	Asp			Pro	Asp	His
	•	1555				•	1560					1565		* • ·	
		<b></b>			÷	•	77	лі	01-	· 01	7	11-	T	T	Con
		Phe	Lys	Asp				Inr	Gln			He	гàг	lyr	261.
•	1570					1575				,	1580				
	01	٠.	D.		1	T	01	01	11.	A	u:-	Dha	Lou	Cán	Vo 1
		Pro	Phe			Leu	ulu.	GIU	Ile		uis	rne	rea		
158	b		•	•	1590				J	1595				•	1600
C	V-1	Т	A a m	41.	Lou	Dno	Lou	The	Ana	Lou	Clu	Clv	I Au	Ive	Aen
26L	vai	lyr			Leu	rro	Leu		Arg	ьeu	ulu	uly		1615	nop
				1605					1610					1010	
Lou	Ana	Arice	Gln	וום ז	Glu	Lan	Hic	Lve	Asp	Gln	Met	Val	Asn	He	Met
Leu	NI B		1620		ulu	БСС		1625		<b>0111</b>	1100		1630		
0			 1020					1020	<del>-</del>				<u>.</u>	_	-
Δrσ	Ala	Ser	Gln	Asp	Asn	Pro	Gln	Asp	Gly	lle	Met	Val	Lvs	Leu	Val
VI P		1635		цор	71011		1640	, iop	UIJ			1645			
		1000					1010								
Val	Asn	Leu	Leu	Gln	Leu	Ser	Lys	Met	Ala	Ile	Asn	His	Thr	Gly	Glu
	1650										1660				
								•					;		
Lys	Glu	Val	Leu	Glu	Ala	Val	Gly	Ser	Cys	Leu	Gly	Glu	Val	Gly	Pro
166	5			<u> </u>	1670 <sup>-</sup>		- <del></del>	<del></del>	:	1675					1680

Ile Asp Phe Ser Thr Ile Ala Ile Gln His Ser Lys Asp Ala Ser Tyr 1685 1690 1695

Thr Lys Ala Leu Lys Leu Phe Glu Asp Lys Glu Leu Gln Trp Thr Phe 1700 1705 1710

Ile Met Leu Thr Tyr Leu Asn Asn Thr Leu Val Glu Asp Cys Val Lys
1715 1720 1725

Val Arg Ser Ala Ala Val Thr Cys Leu Lys Asn Ile Leu Ala Thr Lys 1730 1735 1740

Thr Gly His Ser Phe Trp Glu Ile Tyr Lys Met Thr Thr Asp Pro Met 1745 1750 1755 1760

Leu Ala Tyr Leu Gln Pro Phe Arg Thr Ser Arg Lys Lys Phe Leu Glu 1765 1770 1775

Val Pro Arg Phe Asp Lys Glu Asn Pro Phe Glu Gly Leu Asp Asp Ile 1780 1785 1790

Asn Leu Trp Ile Pro Leu Ser Glu Asn His Asp Ile Trp Ile Lys Thr 1795 1800 1805

Gln Leu Leu Lys Pro Met Cys Glu Val Lys Thr Asp Phe Cys Gln Thr Val Leu Pro Tyr Leu Ile His Asp Ile Leu Leu Gln Asp Thr Asn Glu Ser Trp Arg Asn Leu Leu Ser Thr His Val Gln Gly Phe Phe Thr Ser 1860. Cys Leu Arg His Phe Ser Gln Thr Ser Arg Ser Thr Thr Pro Ala Asn Leu Asp Ser Glu Ser Glu His Phe Phe Arg Cys Cys Leu Asp Lys Lys Ser Gln Arg Thr Met Leu Ala Val Val Asp Tyr Met Arg Arg Gln Lys Arg Pro Ser Ser Gly Thr Ile Phe Asn Asp Ala Phe Trp Leu Asp Leu Asn Tyr Leu Glu Val Ala Lys Val Ala Gln Ser Cys Ala Ala His Phe

Thr Ala Leu Leu Tyr Ala Glu Ile Tyr Ala Asp Lys Lys Ser Met Asp 1955 1960 1965

Asp Gln Glu Lys Arg Ser Leu Ala Phe Glu Glu Gly Ser Gln Ser Thr 1970 1975 1980

Thr Ile Ser Ser Leu Ser Glu Lys Ser Lys Glu Glu Thr Gly Ile Ser 1985 1990 1995 2000

Leu Gln Asp Leu Leu Glu Ile Tyr Arg Ser Ile Gly Glu Pro Asp
2005 2010 2015

Ser Leu Tyr Gly Cys Gly Gly Gly Lys Met Leu Gln Pro Ile Thr Arg 2020 2025 2030

Leu Arg Thr Tyr Glu His Glu Ala Met Trp Gly Lys Ala Leu Val Thr
2035 2040 2045

Tyr Asp Leu Glu Thr Ala Ile Pro Ser Ser Thr Arg Gln Ala Gly Ile 2050 2055 2060

Ile Gln Ala Leu Gln Asn Leu Gly Leu Cys His Ile Leu Ser Val Tyr 2065 2070 2075 2080

Leu Lys Gly Leu Asp Tyr Glu Asn Lys Asp Trp Cys Pro Glu Leu Glu

-2085-

Glu Leu His Tyr Gln Ala Ala Trp Arg Asn Met Gln Trp Asp His Cys
2100 2105 2110

Thr Ser Val Ser Lys Glu Val Glu Gly Thr Ser Tyr His Glu Ser Leu 2115 2120 2125

Tyr Asn Ala Leu Gln Ser Leu Arg Asp Arg Glu Phe Ser Thr Phe Tyr 2130 2135 2140

Glu Ser Leu Lys Tyr Ala Arg Val Lys Glu Val Glu Glu Met Cys Lys
2145 2150 2155 2160

Arg Ser Leu Glu Ser Val Tyr Ser Leu Tyr Pro Thr Leu Ser Arg Leu 2165 2170 2175

Gln Ala Ile Gly Glu Leu Glu Ser Ile Gly Glu Leu Phe Ser Arg Ser 2180 2185 2190

Val Thr His Arg Gln Leu Ser Glu Val Tyr Ile Lys Trp Gln Lys His
2195 2200 2205

Ser Gln Leu Leu Lys Asp Ser Asp Phe Ser Phe Gln Glu Pro Ile Met 2210 2215 2220

2225 2230 2235 2240

Asn Ser Gln Arg Glu Cys Ile Lys Asp Ile Leu Thr Lys His Leu Val
2245 2250 2255

Glu Leu Ser Ile Leu Ala Arg Thr Phe Lys Asn Thr Gln Leu Pro Glu 2260 2265 2270

Arg Ala Ile Phe Gln Ile Lys Gln Tyr Asn Ser Val Ser Cys Gly Val 2275 2280 2285

Ser Glu Trp Gln Leu Glu Glu Ala Gln Val Phe Trp Ala Lys Lys Glu 2290 2295 2300

Gln Ser Leu Ala Leu Ser Ile Leu Lys Gln Met Ile Lys Lys Leu Asp 2305 2310 2315 2320

Ala Ser Cys Ala Ala Asn Asn Pro Ser Leu Lys Leu Thr Tyr Thr Glu 2325 2330 2335

Cys Leu Arg Val Cys Gly Asn Trp Leu Ala Glu Thr Cys Leu Glu Asn
2340 2345 2350

Pro Ala Val Ile Met Gln Thr Tyr Leu Glu Lys Ala Val Glu Val Ala
2355 2360 2365

•											,*				
Gly	Asn	Tyr	Asp	Gly	Glu	Ser	Ser	Asp	Glu	Leu	Arg	Asn	Gly	Lys	Met
2	2370				2	2375				2	2380				
							•								
Lys	Ala	Phe	Leu	Ser	Leu	Ala	Arg	Phe	Ser	Asp	Thr	Gln	Туг	Gln	Arg
2385	<b>5</b>			9	2390				9	2395				2	2400
2000	. ·			•	2000				•	2000				•	
										,					
He	Glu	Asn	Tyr	Met	Lys	Ser	Ser	Glu	Phe	Glu	Asn	Lys	Gln	Ala	Leu
			4	2405				2	2410	-			2	2415	
Leu	Lys	Arg	Ala	Lys	Glu	Glu	Val	Gly	Leu	Leu	Arg	Glu	His	Lys	Ile
		2	2420	* •	•		2	2425		:		2	2430		
		C													
		•													
Gln	Thr	Asn	Arg	Tyr	Thr	Val	Lys	Val	Gln	Arg	Glu	Leu	Glu	Leu	Asp
•	2	2435				2	2440			•	. 1	2445			
Glu	Leu	Ala	Leu	Arg	Ala	Leu	Lys	Glu	Asp	Arg	Lys	Arg	Phe	Leu	Cys
	2450				2	2455					2460				
				- 4		-	-		-						-
	. 1	~•• 1	01		m	71.		0	T	T	· C	Ø1	<b>01</b>	<i>c</i> 1	II: -
Lys	Ala	Val	Glu	Asn	Tyr	He	Asn			Leu		GIA	GIU.	GIU	nis
246	5	-	•	2	2470				2	2475	-			2	2480
			•												
Asp	Met	Trp	Val	Phe	Arg	Leu	Cys	Ser	Leu	Trp	Leu	Glu	Asn	Ser	Gly
			:	2485				2	2490				2	2495	

Thr Tyr Lys Phe Leu Pro Leu Met Tyr Gln Leu Ala Ala Arg Met Gly
2515 2520 2525

Thr Lys Met Met Gly Gly Leu Gly Phe His Glu Val Leu Asn Asn Leu 2530 2535 2540

Ile Ser Arg Ile Ser Met Asp His Pro His His Thr Leu Phe Ile Ile2545255025552560

Leu Ala Leu Ala Asn Ala Asn Arg Asp Glu Phe Leu Thr Lys Pro Glu
2565 2570 2575

Val Ala Arg Arg Ser Arg Ile Thr Lys Asn Val Pro Lys Gln Ser Ser 2580 2585 2590

Gln Leu Asp Glu Asp Arg Thr Glu Ala Ala Asn Arg Ile Ile Cys Thr 2595 2600 2605

Ile Arg Ser Arg Arg Pro Gln Met Val Arg Ser Val Glu Ala Leu Cys 2610 2615 2620

Asp Ala Tyr Ile Ile Leu Ala Asn Leu Asp Ala Thr Gln Trp Lys Thr 2625 2630 2635 2640

Gln-Arg-Lys-Gly-Ile-Asn-Ile-Pro Ala-Asp-Gln-Pro-Ile-Thr-Lys-Leu-

2645

2650

2655

Lys Asn Leu Glu Asp Val Val Pro Thr Met Glu Ile Lys Val Asp
2660 2665 2670

His Thr Gly Glu Tyr Gly Asn Leu Val Thr Ile Gln Ser Phe Lys Ala 2675 2680 2685

Glu Phe Arg Leu Ala Gly Gly Val Asn Leu Pro Lys Ile Ile Asp Cys 2690 2695 2700

Val Gly Ser Asp Gly Lys Glu Arg Arg Gln Leu Val Lys Gly Arg Asp 2705 2710 2715 2720

Asp Leu Arg Gln Asp Ala Val Met Gln Gln Val Phe Gln Met Cys Asn 2725 2730 2735

Thr Leu Leu Gln Arg Asn Thr Glu Thr Arg Lys Arg Lys Leu Thr-Ile
2740 2745 2750

Cys Thr Tyr Lys Val Val Pro Leu Ser Gln Arg Ser Gly Val Leu Glu 2755 2760 2765

Trp Cys Thr Gly Thr Val Pro Ile Gly Glu Phe Leu Val Asn Asn Glu 2770 2775 2780

Asp Gly Ala His Lys Arg Tyr Arg Pro Asn Asp Phe Ser Ala Phe Gln 2785 2790 2795 2800

Cys Gln Lys Lys Met Met Glu Val Gln Lys Lys Ser Phe Glu Glu Lys
2805 2810 2815

Tyr Glu Val Phe Met Asp Val Cys Gln Asn Phe Gln Pro Val Phe Arg 2820 2825 2830

Tyr Phe Cys Met Glu Lys Phe Leu Asp Pro Ala Ile Trp Phe Glu Lys
2835 2840 2845

Arg Leu Ala Tyr Thr Arg Ser Val Ala Thr Ser Ser Ile Val Gly Tyr 2850 2855 2860

Ile Leu Gly Leu Gly Asp Arg His Val Gln Asn Ile Leu Ile Asn Glu 2865 2870 2875 2880

Gln Ser Ala Glu Leu Val His Ile Asp Leu Gly Val Ala Phe Glu Gln 2885 2890 2895

Gly Lys Ile Leu Pro Thr Pro Glu Thr Val Pro Phe Arg Leu Thr Arg
2900 2905 2910

Asp Ile Val Asp Gly Met Gly Ile Thr Gly Val Glu Gly Val Phe Arg

Arg Cys Cys Glu Lys Thr Met Glu Val Met Arg Asn Ser Gln Glu Thr 2930 2935 2940

Leu Leu Thr Ile Val Glu Val Leu Leu Tyr Asp Pro Leu Phe Asp Trp
2945 2950 2955 2960

Thr Met Asn Pro Leu Lys Ala Leu Tyr Leu Gln Gln Arg Pro Glu Asp
2965 2970 2975

Glu Thr Glu Leu His Pro Thr Leu Asn Ala Asp Asp Gln Glu Cys Lys
2980 2985 2990

Arg Asn Leu Ser Asp Ile Asp Gln Ser Phe Asp Lys Val Ala Glu Arg 2995 3000 3005

Val Leu Met Arg Leu Gln Glu Lys Leu Lys Gly Val Glu Glu Gly Thr
3010 3015 3020

Val Leu Ser Val Gly Gly Gln Val Asn Leu Leu Ile Gln Gln Ala Ile 3025 3030 3035 3040

Asp Pro Lys Asn Leu Ser Arg Leu Phe Pro Gly Trp Lys Ala Trp Val
3045 3050 3055

										,					•
<210	> 42	2													
<211	> 45	50					•								
<212	> PE	RT.													
<213	> Ho	omo s	sapie	ens				•							
	,			• .								7 -	٠		
<400	> 42	2.													•
Met	Ser	Ala	Ile	Gln	Ala	Ala	Trp	Pro	Ser	Gly	Thr	Glu	Cys	Ile	Ala
1				5					10					15	
							,		٠						
Lys	Tyr	Asn	Phe	His	Gly	Thr	Ala	Glu	Gln	Asp	Leu	Pro	Phe	Cys	Lys
			20					25					30		
Gly	Asp	Val	Leu	Thr	Ile	Val	Ala	Val	Thr	Lys	Asp	Pro	Asn	Trp	Tyr
	-: -	35					40					45	<b></b> .	<u></u>	
	-	· -	111		• • •	÷						-		5 <b>.</b>	
Lys	Ala	Lys	Asn	Lys	Val	Gly	Arg	Glu	Gly	Ile	Ile	Pro	Ala	Asn	Tyr
	50	•				55			٠.		60				
Val	Gln	Lys	Arg	Glu	Gly	Val	Lys	Ala	Gly	Thr	Lys	Leu	Ser	Leu	Met
65					70					75				٠.	80
										•					
Pro	Trn	Phe	His	Glv	Lvs	He	Thr	Arg	Glu	Gln	Ala	Glu	Arg	Leu	Leu

Tyr Pro Pro Glu Thr Gly Leu Phe Leu Val Arg Glu Ser Thr Asn Tyr
100 105 110

Pro Gly Asp Tyr Thr Leu Cys Val Ser Cys Asp Gly Lys Val Glu His
115 120 125

Tyr Arg Ile Met Tyr His Ala Ser Lys Leu Ser Ile Asp Glu Glu Val
130 135 140

Tyr Phe Glu Asn Leu Met Gln Leu Val Glu His Tyr Thr Ser Asp Ala
145 150 155 160

Asp Gly Leu Cys Thr Arg Leu Ile Lys Pro Lys Val Met Glu Gly Thr 165 170 175

Val Ala Ala Gln Asp Glu Phe Tyr Arg Ser Gly Trp Ala Leu Asn Met
180 185 190

Lys Glu Leu Lys Leu Leu Gln Thr Ile Gly Lys Gly Glu Phe Gly Asp 195 200 205

Val Met Leu Gly Asp Tyr Arg Gly Asn Lys Val Ala Val Lys Cys Ile 210 215 220

Thr Gln Leu Arg His Ser Asn Leu Val Gln Leu Leu Gly Val Ile Val Glu Glu Lys Gly Gly Leu Tyr Ile Val Thr Glu Tyr Met Ala Lys Gly Ser Leu Val Asp Tyr Leu Arg Ser Arg Gly Arg Ser Val Leu Gly Gly Asp Cys Leu Leu Lys Phe Ser Leu Asp Val Cys Glu Ala Met Glu Tyr Leu Glu Gly Asn Asn Phe Val His Arg Asp Leu Ala Ala Arg Asn Val Leu Val Ser Glu Asp Asn Val Ala Lys Val Ser Asp Phe Gly Leu Thr Lys Glu Ala Ser Ser Thr Gln Asp Thr Gly Lys Leu Pro Val Lys Trp Thr Ala Pro Glu Ala Leu Arg Glu Lys Lys Phe Ser Thr Lys Ser Asp

Val Trp Ser Phe Gly Ile Leu Leu Trp Glu Ile Tyr Ser Phe Gly Arg 370 375 380

Val Pro Tyr Pro Arg Ile Pro Leu Lys Asp Val Val Pro Arg Val Glu
385 390 395 400

Lys Gly Tyr Lys Met Asp Ala Pro Asp Gly Cys Pro Pro Ala Val Tyr
405 410 415

Glu Val Met Lys Asn Cys Trp His Leu Asp Ala Ala Met Arg Pro Ser 420 425 430

Phe Leu Gln Leu Arg Glu Gln Leu Glu His Ile Lys Thr His Glu Leu
435 440 445

His Leu

450

<210> 43

<211> 1142

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 43

Met-Ala-Phe-Cys-Ala-Lys-Met-Arg-Ser-Ser-Lys-Lys-Thr-Glu-Val-Asn-

#### 192/268

Leu Glu Ala Pro Glu Pro Gly Val Glu Val Ile Phe Tyr Leu Ser Asp .20 Arg Glu Pro Leu Arg Leu Gly Ser Gly Glu Tyr Thr Ala Glu Glu Leu Cys Ile Arg Ala Ala Gln Ala Cys Arg Ile Ser Pro Leu Cys His Asn Leu Phe Ala Leu Tyr Asp Glu Asn Thr Lys Leu Trp Tyr Ala Pro Asn Arg Thr Ile Thr Val Asp Asp Lys Met Ser Leu Arg Leu His Tyr Arg Met Arg Phe Tyr Phe Thr Asn Trp His Gly Thr Asn Asp Asn Glu Gln Ser Val Trp Arg His Ser Pro Lys Lys Gln Lys Asn Gly Tyr Glu Lys Lys Lys Ile Pro Asp Ala Thr Pro Leu Leu Asp Ala Ser Ser Leu Glu

Tyr	Leu	Phe	Ala	Gln	Gly	Gln	Tyr	Asp	Leu	Val	Lys	Cys	Leu	Ala	Pro
145	÷	;			150				,	155					160
lle	Arg	Asp	Pro	Lys	Thr	Glu	Gln	Asp	Gly	His	Asp	Ile	Glu	Asn	Glu
				165					170	``		•		175	
								-						•	
Cys	Leu	Gly	Met	Ala	Val	Leu	Ala	lle	Ser	His	Tyr	Ala	Met	Met	Lys
			180					185					190		-
•															
Lys	Met	Gln	Leu	Pro	Glu	Leu	Pro	Lys	Asp	Ile	Ser	Tyr	Lys	Arg	Tyr
		195					200					205			
Ile	Pro	Glu	Thr	Leu	Asn	Lys	Ser	Ile	Arg	Gln	Arg	Asn	Leu	Leŭ	Thr
	210					215					220				
							-				•				
Arg	Met	Arg	He	Asn	Asn	Val	Phe	Lys	Asp	Phe	Leu	Lys	Glu	Phe	Asn
225					230					235					240
						-									
Asn	Lys	Thr	Ile	Cys	Asp	Ser	Ser	Val	Ser	Thr	His	Asp	Leu	Lys	Val
•				245					250		•			255	-
										•			,		
Lys	Tyr	Leu	Ala	Thr	Leu	Glu	Thr	Leu	Thr	Lys	His	Tyr	Gly	Ala	Glu
			260					265			,		270		
			•												
Ile	Phe	Glu	Thr	Ser	Met	Leu	Leu	Ile	Ser	Ser	Glu	Asn	Glu	Met	Asn
		275					280					285			

### 194/268

Trp	Phe	His	Ser	Asn	Asp	Gly	Gly	Asn	Val	Leu	Tyr	Tyr	Glu	Val	Met
	290	•				295		ė			300		•		
			)												
Val	Thr	Gly	Asn	Leu	Gly	Ile	Gln	Trp	Arg	His	Lys	Pro	Asn	Val	Val
305					310					315					320
					. ,						1	٠			
Ser	Val-	Glu	Lys	Glu	Lys	Asn	Lys	Leu	Lys	Arg	Lys	Lys	Leu	Glu	Asn
				325					330					335	
							•							•	
Lys	Asp	Lys	Lys	Asp	Glu	Glu	Lys	Asn	Lys	Ile	Arg	Glu	Glu	Trp	Asn
			340					345					350		
			•												
Asn	Phe	Ser	Phe	Phe	Pro	Glu	Ile	Thr	His	Ile	Val	Ile	Lys	Glu	Ser
		355					360					365			
Val	Val	Ser	Ile	Asn	Lys	Gln	Asp	Åsn	Lys	Lys	Met	Glu	Leu	Lys	Leu
	370			-		375				•	380				-
C	C	u:-	C1	c1	410	1	Con.	Dha	Va l	Con.	1	Vo 1	Aon	C1	Term

Phe Arg Leu Thr Ala Asp Ala His His Tyr Leu Cys Thr Asp Val Ala
405 410 415

395

400

390

-Pro-Pro-Leu-Ile-Val-His-Asn-Ile-Gln-Asn-Gly-Cys-His-Gly-Pro-Ile-

#### 195/268

Cys Thr Glu Tyr Ala Ile Asn Lys Leu Arg Gln Glu Gly Ser Glu Glu Gly Met Tyr Val Leu Arg Trp Ser Cys Thr Asp Phe Asp Asn Ile Leu Met Thr Val Thr Cys Phe Glu Lys Ser Glu Gln Val Gln Gly Ala Gln 470 . Lys Gln Phe Lys Asn Phe Gln Ile Glu Val Gln Lys Gly Arg Tyr Ser Leu His Gly Ser Asp Arg Ser Phe Pro Ser Leu Gly Asp Leu Met Ser His Leu Lys Lys Gln Ile Leu Arg Thr Asp Asn Ile Ser Phe Met Leu-Lys Arg Cys Cys Gln Pro Lys Pro Arg Glu Ile Ser Asn Leu Leu Val Ala Thr Lys Lys Ala Gln Glu Trp Gln Pro Val Tyr Pro Met Ser Gln

# 196/268

		•													
Leu	Ser	Phe	Asp	Arg	Ile	Leu	Lys	Lys	Asp	Leu	Val	Gln	Gly	Glu	His
				565	٠.				570					575	
<u>.</u>			0.1			m)		.,	m	0	01:	<b>σ</b> ι	<b>7</b>	W-4	4
Leu	Gly	Arg		Thr	Arg	Inr	HIS		lyr	5er	uly	ınr		Met	ASP
			580		,			585					590		
Tyr	Lys	Asp	Asp	Glu	Gly	Thr	Ser	Glu	Glu	Lys	Lys	Ile	Lys	Val	lle
- • -		595	•				600			·		605			
		,								,					
Leu	Lys	Val	Leu	. Asp	Pro	Ser	His	Arg	Asp	Ile	Ser	Leu	Ala	Phe	Phe
	610					615				•	620				•
			· .												
Glu	Ala	Ala	Ser	Met	Met	Arg	Gln	Val	Ser	His	Lys	His	Ile	Val	Tyr
625					630					635					640
T	·	C1	V-1	Cera	Vol.	A	Aan	Vo l	Clu	Aon	Ila	Mot	.Vol	Clu	61n
Leu	ıyr	GIY			vai	Arg	ASP	•		ASII	116	Meç	vai	Glu	UIU
				645			<b>-</b>		650			<u>-</u>		655	
Phe	Val	Glu	Glv	Glv	Pro	Leu	Asp	Leu	Phe	Met	His	Arg	Lys	Ser	Asp
	,		660					665					670		
			.000		•			000					510		
Val	Leu	Thr	Thr	Pro	Trp	Lys	Phe	Lys	Val	Ala	Lys	Gln	Leu	Ala	Ser

680

Ala Leu Ser Tyr Leu Glu Asp Lys Asp Leu Val His Gly Asn Val Cys

685

Thr Lys Asn Leu Leu Leu Ala Arg Glu Gly Ile Asp Ser Glu Cys Gly Pro Phe Ile Lys Leu Ser Asp Pro Gly Ile Pro Ile Thr Val Leu Ser Arg Gln Glu Cys Ile Glu Arg Ile Pro Trp Ile Ala Pro Glu Cys Val 50 Glu Asp Ser Lys Asn Leu Ser Val Ala Ala Asp Lys Trp Ser Phe Gly Thr Thr Leu Trp Glu Ile Cys Tyr Asn Gly Glu Ile Pro Leu Lys Asp Lys Thr Leu Ile Glu Lys Glu Arg Phe Tyr Glu Ser Arg Cys Arg Pro - 800 Val Thr Pro Ser Cys Lys Glu Leu Ala Asp Leu Met Thr Arg Cys Met Asn Tyr Asp Pro Asn Gln Arg Pro Phe Phe Arg Ala Ile Met Arg Asp 

lle Asn Lys Leu-Glu-Glu Gln-Asn-Pro-Asp-Ile-Val-Ser-Arg-Lys-Lys-

Asn Gln Pro Thr Glu Val Asp Pro Thr His Phe Glu Lys Arg Phe Leu Lys Arg Ile Arg Asp Leu Gly Glu Gly His Phe Gly Lys Val Glu Leu Cys Arg Tyr Asp Pro Glu Asp Asn Thr Gly Glu Gln Val Ala Val Lys Ser Leu Lys Pro Glu Ser Gly Gly Asn His Ile Ala Asp Leu Lys Lys .910 Glu Ile Glu Ile Leu Arg Asn Leu Tyr His Glu Asn Ile Val Lys Tyr Lys Gly Ile Cys Thr Glu Asp Gly Gly Asn Gly Ile Lys Leu Ile Met Glu Phe Leu Pro Ser Gly Ser Leu Lys Glu Tyr Leu Pro Lys Asn Lys Asn Lys Ile Asn Leu Lys Gln Gln Leu Lys Tyr Ala Val Gln Ile Cys 

Lys	Gly	Met	Asp 980	Tyr	Leu	Gly	Ser	Arg 985	Gln	Tyr	Val	His	Arg 990	Asp	Leu
Ala	Ala	Arg 995	Asn	Val	Leu		Glu 1000	Ser	Glu	His		Val 1005	Lys	Ile	Gly
	Phe .010	Gly	Leu	Thr		Ala 1015	He	Glu	Thr		Lys 1020	Glu	Tyr	Tyr	Thr
Val 1025		Asp	Asp		Asp 1030	Ser	Pro	Val		Trp 1035	Tyr	Ala	Pro		Cys 1040
Leu	Met	Gln		Lys 1045	Phe	Tyr	Ile		Ser 1050	Asp	Val	Trp		Phe 1055	Gly
Val	Thr		His 1060	Glu	Leu	Leu		Tyr 1065	Cys	Asp	Ser	Asp	Ser 1070	Ser	Pro
Met		-	Phe									Gly 1085		Met	Thr
	Thr 1090			Val		Thr 1095	Leu	Lys	Glu		Lys 1100	Arg	Leu	Pro	Cys
Pro	Pro	Asn	Cys	Pro	Asp	Glu	Val	Туг	Gln	Leu	Met	Arg	Lys	Cys	Trp

Glu Phe Gln Pro Ser Asn Arg Thr Ser Phe Gln Asn Leu Ile Glu Gly
1125 1130 1135

Phe Glu Ala Leu Leu Lys 1140

<210>.44

<211> 1338

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 44

Met Val Ser Tyr Trp Asp Thr Gly Val Leu Leu Cys Ala Leu Leu Ser

1 5 10 15

Cys Leu Leu Leu Thr Gly Ser Ser Ser Gly Ser Lys Leu Lys Asp Pro 20 25 30

Glu Leu Ser Leu Lys Gly Thr Gln His Ile Met Gln Ala Gly Gln Thr
35 40 45

Leu His Leu Gln Cys Arg Gly Glu Ala Ala His Lys Trp Ser Leu Pro 50 55 60

Glu	Met	Val	Ser	Lys	Glu	Ser	Glu	Arg	Leu	Ser	Ile	Thr	Lys	Ser	Ala
65	÷				70					75			-		80
Cys	Gly	Arg	Asn	Gly	Lys	Gln	Phe	Cys	Ser	Thr	Leu	Thr	Leu	Asn	Thr
				85					90					95	
Ala	Gln	Ala	Asn	His	Thr	Gly	Phe	Tyr	Ser	Cys	Lys	Туг	Leu	Ala	Val
	. •		100					105	*				110		
Pro	Thr	Ser	Lys	Lys	Lys	Glu	Thr	Glu	Ser	Ala	Ile	Туг	Ile	Phe	lle
		115					120		•		•	125			.*
Ser	Asp	Thr	Gly	Arg	Pro	Phe	Val	Glu	Met	Tyr	Ser	Glu	Ile	Pro	Glu
	130					135					140				
	100														
Ile		His	Met	Thr	Glu		Arg	Glú	Leu	Val	Ile	Pro	Cys	Arg	Val
Ile 145		His	Met		Glu 150			Glu				Pro	Cys	Arg	Val
145	Île	 -	-			Gly		••	. <u>.</u>	155			·		160
145	Île	 -	-		150	Gly	Thr	Leu	Lys	155 Lys	Phe		Leu		160 Thr
145 Thr	lle  Ser	Pro	Asn	Ile 165	150 Thr	Gly Val	Thr	Leu	Lys 170	155 Lys	Phe	Pro	Leu	Asp 175	160 Thr
145 Thr	lle  Ser	Pro	Asn	Ile 165	150 Thr	Gly Val	Thr	Leu	Lys 170	155 Lys	Phe	Pro	Leu	Asp 175	160 Thr
145 Thr	lle Ser	Pro	Asn Asp 180	Ile 165	150 Thr	Gly Val Arg	Thr	Leu Ile 185	Lys 170 Trp	155 Lys Asp	Phe Ser	Pro	Leu Lys 190	Asp 175 Gly	160 Thr

Ala	Thṛ	Val	Asn	Gly	His	Leu	Tyr	Lys	Thr	Asn	Tyr	Leu	Thr	His	Arg
	210					215					220				
Cln	Thn	Acn	The	110	Πa	Acn	Va l	il. Gln	11م	Sar	Thr	Pro	Årø	Pro	Val
	Thr	АЗП	IIII	116		nsp	Vai	OIII	116		1111		vi 2	110	
225		•			230					235					240
								•							
Lys	Leu	Leu	Arg	Gly	His	Thr	Leu	Val	Leu	Asn	Cys	Thr	Ala	Thr	Thr
				245			χ.		250					255	·
Dro	Leu	Acn	Thr	Anor	Val	Gln	Mat	Thr	Trn	Sor	Tur	Pro	4en	£111	Lve
110		ASII		ur P	vai	UIII	1100		пр	bei	1,71	110		oru.	цу
			260					265			.,		270	•	
	***							٠.							
Asn	Lys	Arg	Ala	Ser	Val	Arg	Arg	Arg	Ile	Asp	Gln	Ser	Asn	Ser	His
		275					280			•		285			
										•					
Ala	Asn	Πe	Phe	Tvr	Ser	Val	Len	Thr	He	Asp	I.vs	Met	Gln	Asn	Lvs
~~ <del>-</del> .						· <b>-</b>						<u>.</u>		-	
•	290					295-	-			- 3	300	- 0			•
Asp	Lys	Gly	Leu	Tyr	Thr	Cys	Arg	Val	Arg	Ser	Gly	Pro	Ser	Phe	Lys
305					310					315					320
Ser	Val	<b>Acn</b>	Thr	Ser	Val	Hic	Ile	Tvr	4en	Lve	Δla	Phe	116	Thr	Val
261	141	noll	1111		141	1119	116	īÀÍ		nyo	VIG	1 116			141
				325					330	•			·	335	

Lys-His-Arg-Lys-Gln-Gln-Val-Leu-Glu-Thr-Val-Ala-Gly-Lys-Arg-Ser-

340 345 350

Tyr Arg Leu Ser Met Lys Val Lys Ala Phe Pro Ser Pro Glu Val Val
355 360 365

Trp Leu Lys Asp Gly Leu Pro Ala Thr Glu Lys Ser Ala Arg Tyr Leu 370 375 380

Thr Arg Gly Tyr Ser Leu Ile Ile Lys Asp Val Thr Glu Glu Asp Ala 385 390 395 400

Gly Asn Tyr Thr Ile Leu Leu Ser Ile Lys Gln Ser Asn Val Phe Lys
405
410
415

Asn Leu Thr Ala Thr Leu Ile Val Asn Val Lys Pro Gln Ile Tyr Glu
420 425 430

Lys Ala Val Ser Ser Phe Pro Asp Pro Ala Leu Tyr Pro Leu Gly Ser
435 440 445

Arg Gln Ile Leu Thr Cys Thr Ala Tyr Gly Ile Pro Gln Pro Thr Ile
450 455 460

Lys Trp Phe Trp His Pro Cys Asn His Asn His Ser Glu Ala Arg Cys
465 470 475 480

Asp	Phe	Cys	Ser	Asn 485	Asn	Glú	Glu	Ser	Phe 490	Ile	Leu	Asp	Ala	Asp 495	Ser
Asn	Met	Gly	Asn 500	Arg	Ile	Glu	Ser	Ile 505	Thr	Gln	Arg		Ala 510	Ile	Ile
Glu	Gly	Lys 515	Åsn	Lys	Met	Ala	Ser 520	Thr	Leu	Val	Val	Ala 525	Asp	Ser	Arg
Ile	Ser 530	•	Ile	Туг	lle	Cys 535	Ile	Ala	Ser	Asn	Lys 540	Val	Gly	Thr	Val
Gly 545	Arg	Asn	Ile	Ser	Phe 550	Tyr	He	Thr	Asp	Val 555	Pro	Asn	Gly	Phe	His 560
Val	Asn	Leu -	Glu	Lys 565	Met	Pro	Thr		Gly 570	Glu	Asp	Leu	Lys 	Leu 575	Ser
Cys ·	Thr	Val			-	Leu									Leu
Arg	Thr	Val 595	Asn	Asn	Arg	Thr	Met 600	His	Tyr	Ser	Ile	Ser 605	Lys	Gln	Lys
Met	Ala	Ile	Thr	Lys	Glu	His	Ser	Ile	Thr	Leu	Asn	Leu	Thr	Ile	Met

Asn 625	Val	Ser	Leu	Gln	Asp 630	Ser	Gly	Thr	Tyr	Ala 635	Cys	Arg	Ala	Arg	Asn 640
Val	Tyr	Thr	Gly	Glu 645	Glu	Ile	Leu	Gln	Lys 650	Lys	Glu	Ile	Thr	Ile 655	Årg
Asp	Gln	Glu	Ala 660	Pro	Tyr	Leu	Leu	Arg 665	-Asn	Leu	Ser	Asp	His 670	Thr	Val
Ala	Île	Ser 675	Ser	Ser	Thr	Thr	Leu 680	Asp	Cys	His	Ala	Asn 685	Gly	Val	Pro
Glu	Pro 690	Gln	Ile	Thr	Trp	Phe 695	Lys	Asn	Asn	His	Lys 700	Ile	Gln	GÌn	Glu
Pro 705		Ile		• •	Gly 710	• •			** ***	- 1					Arg 720
Val	Thr	Glu	Glu	Asp 725	Glu	Gly	Val	Tyr	His 730	Cys	Lys	Ala	Thr	Asn 735	Gln
Lys	Gly	Ser	Val 740	Glu	Ser	Ser	Ala	Tyr 745	Leu	Thr	Val	Gln	Gly 750	Thr	Ser

-Asp-Lys-Ser-Asn-Leu-Glu-Leu-Ile-Thr-Leu-Thr-Cys-Thr-Cys-Val-Ala---

Ala Thr Leu Phe Trp Leu Leu Leu Thr Leu Leu Ile Arg Lys Met Lys Arg Ser Ser Ser Glu Ile Lys Thr Asp Tyr Leu Ser Ile Ile Met Asp Pro Asp Glu Val Pro Leu Asp Glu Gln Cys Glu Arg Leu Pro Tyr Asp Ala Ser Lys Trp Glu Phe Ala Arg Glu Arg Leu Lys Leu Gly Lys Ser Leu Gly Arg Gly Ala Phe Gly Lys Val Val Gln Ala Ser Ala Phe Gly Ile Lys Lys Ser Pro Thr Cys Arg Thr Val Ala Val Lys Met Leu Lys Glu Gly Ala Thr Ala Ser Glu Tyr Lys Ala Leu Met Thr Glu Leu Lys 880 -Ile Leu Thr His Ile Gly His His Leu Asn Val Val Asn Leu Leu Gly 

Ala	Cys	Thr	Lys	Gln	Gly	Gly	Pro	Leu	Met	Val	lle	Val	Glu	Tyr	Cys
			900					905					910		
,															
Lys	Tyr	Gly	Asn	Leu	Ser	Asn	Туг	Leu	Lys	Ser	Lys	Arg	Asp	Leu	Phe
		915			,		920					925	٠		
							_					_		0.1	_
Phe		Asn	Lys	Asp	Ala		Leu	His	Met	Glu		Lys	Lys	Glu	Lys
	930					935		•			940				
Wa+	<b>C</b> 1	Dma <sup>*</sup>	C1	Lan	C1	Cln	C1.v	Tvo	Lvo	Dno	Ana	Lau	Aan	Can	Vol.
	GIU	rro	uly	Leu	950		Gly	υλэ	ъys	955	MIG	ьeu	voh	DCI	960
945					900	•				300					300
Thr	Ser	Ser	Glu	Ser	Phe	Ala	Ser	Ser	Glv	Phe	Gln	Glu	Asp	Lvs	Ser
****	501	501		965		,,,,	501	501	970	2, 1.0	••••			975	
				000					0,0						
Leu	Ser	Asp	Val.	Glu	Glu	Glu	Glu	Asp	Ser	Asp	Gly	Phe	Tyr	Lys	Glu
			980					985					990		
			-					- <del>-</del> ·		•••	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •				
Pro	Ile	Thr	Met	Glu	Asp	Leu	Ile	Ser	Tyr	Ser	Phe	Gln	Val	Ala	Arg
		995					1000				. :	1005	. ~	-	
Gly	Met	Glu	Phe	Leu	Ser	Ser	Arg	Lys	Cys	Ile	His	Arg	Asp	Leu	Ala
1	1010				. 1	1015		•			1020				
													٠.		
Ala	Arg	Asn	Ile	Leu	Leu	Ser	Glu	Asn	Asn	Val	Val	Lys	Ile	Cys	Asp
-1029	<u> </u>			1	030-				1	035-				1	040-

Phe Gly Leu Ala Arg Asp Ile Tyr Lys Asn Pro Asp Tyr Val Arg Lys

1045 1050 1055

Gly Asp Thr Arg Leu Pro Leu Lys Trp Met Ala Pro Glu Ser Ile Phe 1060 1065 1070

Asp Lys Ile Tyr Ser Thr Lys Ser Asp Val Trp Ser Tyr Gly Val Leu 1075 1080 1085

Leu Trp Glu Ile Phe Ser Leu Gly Gly Ser Pro Tyr Pro Gly Val Gln
1090 1095 1100

Met Asp Glu Asp Phe Cys Ser Arg Leu Arg Glu Gly Met Arg Met Arg

1105 1110 1115 1120

Ala Pro Glu Tyr Ser Thr Pro Glu Ile Tyr Gln Ile Met Leu Asp Cys

1125 1130 1135

Trp His Arg Asp Pro Lys Glu Arg Pro Arg Phe Ala Glu Leu Val Glu
1140 1145 1150

Lys Leu Gly Asp Leu Leu Gln Ala Asn Val Gln Gln Asp Gly Lys Asp 1155 1160 1165

Tyr-lle-Pro-lle-Asn-Ala-lle Leu-Thr-Gly-Asn-Ser-Gly-Phe-Thr-Tyr--

Ser Thr Pro Ala Phe Ser Glu Asp Phe Phe Lys Glu Ser Ile Ser Ala Pro Lys Phe Asn Ser Gly Ser Ser Asp Asp Val Arg Tyr Val Asn Ala Phe Lys Phe Met Ser Leu Glu Arg Ile Lys Thr Phe Glu Glu Leu Leu Pro Asn Ala Thr Ser Met Phe Asp Asp Tyr Gln Gly Asp Ser Ser Thr Leu Leu Ala Ser Pro Met Leu Lys Arg Phe Thr Trp Thr Asp Ser Lys Pro Lys Ala Ser Leu Lys Ile Asp Leu Arg Val Thr Ser Lys Ser Lys Glu Ser Gly Leu Ser Asp Val Ser Arg Pro Ser Phe Cys His Ser Ser Cys Gly His Val Ser Glu Gly Lys Arg Arg Phe Thr Tyr Asp His Ala

Glu Leu Glu Arg Lys Ile Ala Cys Cys Ser Pro Pro Pro Asp Tyr Asn 1315 1320 1325

Ser Val Val Leu Tyr Ser Thr Pro Pro Ile 1330 1335

<210> 45

<211> 309

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 45

Met Asp Glu Lys Val Phe Thr Lys Glu Leu Asp Gln Trp Ile Glu Gln

1 5 10 15

Leu Asn Glu Cys Lys Gln Leu Ser Glu Ser Gln Val Lys Ser Leu Cys

20 25 30

Glu Lys Ala Lys Glu Ile Leu Thr Lys Glu Ser Asn Val Gln Glu Val
35 40 45

Arg Cys Pro Val Thr Val Cys Gly Asp Val His Gly Gln Phe His Asp
50 55 60

Leu Met Glu Leu Phe Arg Ile Gly Gly Lys Ser Pro Asp Thr Asn Tyr

Leu Phe Met Gly Asp Tyr Val Asp Arg Gly Tyr Tyr Ser Val Glu Thr Val Thr Leu Leu Val Ala Leu Lys Val Arg Tyr Arg Glu Arg Ile Thr Ile Leu Arg Gly Asn His Glu Ser Arg Gln Ile Thr Gln Val Tyr Gly Phe Tyr Asp Glu Cys Leu Arg Lys Tyr Gly Asn Ala Asn Val Trp Lys Tyr Phe Thr Asp Leu Phe Asp Tyr Leu Pro Leu Thr Ala Leu Val Asp 145 · Gly Gln Ile Phe Cys Leu His Gly Gly Leu Ser Pro Ser Ile Asp Thr Leu Asp His Ile Arg Ala Leu Asp Arg Leu Gln Glu Val Pro His Glu Gly Pro Met Cys Asp Leu Leu Trp Ser Asp Pro Asp Asp Arg Gly Gly 

Trp Gly Ile Ser Pro Arg Gly Ala Gly Tyr Thr Phe Gly Gln Asp Ile
210 215 220

Ser Glu Thr Phe Asn His Ala Asn Gly Leu Thr Leu Val Ser Arg Ala 225. 230 235 240

His Gln Leu Val Met Glu Gly Tyr Asn Trp Cys His Asp Arg Asn Val
245 250 255

Val Thr Ile Phe Ser Ala Pro Asn Tyr Cys Tyr Arg Cys Gly Asn Gln
260 265 270

Ala Ala Ile Met Glu Leu Asp Asp Thr Leu Lys Tyr Ser Phe Leu Gln
275 280 285

Phe Asp Pro Ala Pro Arg Gly Glu Pro His Val Thr Arg Arg Thr
290 295 300

Pro Asp Tyr Phe Leu

305

<210> 46

<211> 394

<212> PRT

<213> Homo sapiens

							•									
	<400	)> 4(	6													
	Met	Val	Thr	Met	Glu	Glu	Leu	Arg	Glu	Met	Asp	Cys	Ser	Val	Leu	Lys
	1				5	,				10					15	
						,										
	Arg	Leu	Met	Asn	Arg	Asp	Glu	Asn	Gly	Gly	Gly	Ala	Gly	Gly	Ser	Gly
				20					25					30		•
	Ser	His	Gly	Thr	Leu	Gly	Leu	Pro	Ser	Gly	Gly	Lys	Cys	Leu	Leu	Leu
			35					40				,	45			
				•			•,									
	Asp	Cys	Arg	Pro	Phe	Leu	Ala	His	Ser	Ala	Gly	Туг	Ile	Leu	Gly	Ser
		50					55					60				
																*
	Val	Asn	Val	Arg	Cys	Asn	Thr	Ile	Val	Arg	Arg	Arg	Ala	Lys	Gly	Ser
	65					70	,				75					80
							name .		<u> </u>	-•				· · -		
İ	Val	Ser	Leu	Glu	Gln	lle	Leu	Pro	Ala	Glu	Glu	Glu	Val	Arg	Ala	Arg
					85					90		•		•	95	
			-											÷		
	Leu	Arg	Ser	Gly	Leu	Tyr	Ser	Ala	Val	lle	Val	Tyr	Asp	Glu	Gly	Ser
				100					105					110		
,		•														
1	Pro	Arg	Ala	Glu	Ser	Leu	Arg	Glu	Asp	Ser	Thr	Val	Ser	Leu	Val	Val
			115	•				120					125			

Gln	Ala	Leu	Arg	Arg	Asn	Ala	Glu	Arg	Thr	Asp	Ile	Cys	Leu	Leu	Lys
	130					135					140				
							٠				•				
Gly	Gly	Туг	Glu	Arg	Phe	Ser	Ser	Glu	Tyr	Pro	Glu	Phe	Cys	Ser	Lys
145	•				150					155					160
Thr	Lys	Ala	Leu	Ala	Ala	Ile	Pro	Pro	Pro	Val	Pro	Pro	Ser	Ala	Thr
	·			165					170					175	
Glu	Pro	Leu	Asp	Leu	Gly	Cys	Ser	Ser	Cys	Gly	Thr	Pro	Leu	His	Asp
			180					185			-		190		
Gln	Glv	Glv	Pro	Val	Glu	Ile	Leu	Pro.	Phe	Leu	Tyr	Leu	Gly	Ser	Ala
,		195					200					205			١
. •		100													
Tur	Hic	Δla	Ala	Aro	Arø	Asn	Met	Len	Asn	Ala	Leu	Glv	He	Thr	Ala
											220				<b>,</b>
	, L I U							• •	:			<b>-</b>			- · · · -
7	T	·	v. 1	Com.	C	A	C	Dno	Ann	uia	Dho	Cl.,	Clu	Ūi c	Tun
	Leu	AŞN	vai	5er			Cys	rro							Tyr
225					230					235	٠٠٠	7		•	240
Gln	Tyr	Lys	Cys	He	Pro	Val	Gļu	Asp	Asn	His	Lys	Ala	Asp	Ile	Ser
				245		•			250				•	255	
									•		.,				
Ser	Trp	Phe	Met	Glu	Ala	Ile	Glu	Tyr	Ile	Asp	Ala	Val	Lys	Asp	Cys
	<del></del> -		-260 <sup>-</sup>					-265-				· -	-270-		

Arg Gly Arg	Val Leu V	Val His	Cys G	ln Ala	Gly	He	Ser	Arg	Ser	Ala
275			280				285			

Thr Ile Cys Leu Ala Tyr Leu Met Met Lys Lys Arg Val Arg Leu Glu 290 295 300

Glu Ala Phe Glu Phe Val Lys Gln Arg Arg Ser Ile Ile Ser Pro Asn 305 310 315 320

Phe Ser Phe Met Gly Gln Leu Leu Gln Phe Glu Ser Gln Val Leu Ala
325 330 335

Thr Ser Cys Ala Ala Glu Ala Ala Ser Pro Ser Gly Pro Leu Arg Glu 340 345 350

Arg Gly Lys Thr Pro Ala Thr Pro Thr Ser Gln Phe Val Phe Ser Phe
355
360
365

Pro Val Ser Val Gly Val His Ser Ala Pro Ser Ser Leu Pro Tyr Leu 370 380

His Ser Pro IIe Thr Thr Ser Pro Ser Cys
385
390

<210	> 47	7													
<211	> 18	35							•						
<212	> PF	RT												•	
<213	3> Ho	omo s	sapie	ens					•	•					
							•								
<400	)> 47	7													
Met	Ser	Gly	Ser	Phe	Glu	Leu	Ser	Val	Gln	Asp	Leu	Asn	Asp	Leu	Leu
1	•0	.:		5					10			× 1		15	
		÷					٠.								
Şer	Asp	Gly	Ser	Gly	Cys	Tyr	Ser	Leu	Pro	Ser	Gln	Pro	Cys	Asn	Glu
			20					25					30		
							· /								
Val	Thr	Pro	Arg	Ile	Tyr	Val	Gly	Asn	Ala	Ser	Val	Ala	Ġln	Asp	Ile
		35					40					45.			
				í											
Pro	Lys	Leu	Gln	Lys	Leu	Gly	lle	Thr	His	Val	Leu	Asn	Ala	Ala	Glu
	_50					<u>5</u> 5	, -				60				
		:		<b>.</b>	<u> </u>					•		-		٠,	-
Gly	Arg	Ser	Phe	Met	His	Val	Asn	Thr	Asn	Ala	Asn	Phe	Tyr	Lys	Asp
65				•	<b>7</b> 0		•		• •	<b>7</b> 5					80
• *															
Ser	Gly	Ile	Thr	Tyr	Leu	Gly	Ile	Lys	Ala	Asn	Asp	Thr	Gln	Glu	Phe
				85				•	90		•			95	

Asn Leu Ser Ala Tyr Phe Glu Arg Ala Ala Asp Phe Ile Asp Gln Ala

Leu Ala Gln Lys Asn Gly Arg Val Leu Val His Cys Arg Glu Gly Tyr
115 120 125

Ser Arg Ser Pro Thr Leu Val Ile Ala Tyr Leu Met Met Arg Gln Lys 130 135 140

Met Asp Val Lys Ser Ala Leu Ser Ile Val Arg Gln Asn Arg Glu Ile

145 150 155 160

Gly Pro Asn Asp Gly Phe Leu Ala Gln Leu Cys Gln Leu Asn Asp Arg 165 170 175

Leu Ala Lys Glu Gly Lys Leu Lys Pro 180 185

5

<210> 48

<211> 657

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 48

1

Met Arg Arg Ala Val Cys Phe Pro Ala Leu Cys Leu Leu Leu Asn Leu

10

15

His	Ala	Ala	Gly	Cys	Phe	Ser	Gly	Asn	Asn	Asp	His	Phe	Leu	Ala	Ile
			20					25					30		
				•			•								
Asn	Gln	Lys	Lys	Ser	Gly	Lys	Pro	Val	Phe	Ile	Tyr	Lys	His	Ser	Gln
•		35			•		40					45			
												*		. •	
Asp	Ile	Glu	Lys	Ser	Leu	Asp	He	Ala	Pro	Gln	Lys	He	Tyr	Arg	His
	50		•		,	55	* .				60	'	,		
											•		·		
Ser	Tyr	His	Ser	Ser	Ser	Glu	Ala	Gln	Val	Ser	Lys	Arg	His	Gln	Ile
65					70			:		75			•.		80
Val	Asn	Ser	Ala	Phe	Pro	Arg	Pro	Ala	Tyr	Asp	Pro	Ser	Leu	Asn	Leu
				85					90					95	
Leu	Ala	Met	Asp	Gly	Gln	Asp	Leu	Glu	Val	Glu	Asn	Leu	Pro	Ile	Pro
	,		100			,		105					110		
	-				_			. <u>.</u> .			-				
Ala	Ala <sub>.</sub>	Asn	Val	Ile	Val	Val	Thr	Leu	Gln	Met	Asp	Val	Asn	Lys	Leu
٠.		115					120					125			
	·.														
Asn	Ile	Thr	Leu	Leu	Arg	Ile	Phe	Arg	Gln	Gly	Val	Ala	Ala	Ala	Leu
	130	•				135					140				
						-						٠			
Gly	Leu	Leu	Pro	Gln	Gln	Val	His	Ile	Asn	Årg	Leu	Ile	Gly	Lys	Lys
145															-160

Asn	Ser	Ile	Glu	Leu	Phe	Val	Ser	Pro	lle	Asn	Arg	Lys	Thr	Gly	Ile
			·	165					170					175	
Ser	Asp	Ala	Leu	Pro	Ser	Ğlu	Glu	Val	Leu	Arg	Ser	Leu	Asņ	Ile	Asn
			180					185	•	,			190		
Val	Leu	His	Gln	Ser	Leu	Şer	Gln	Phe	Gly	Ile	Thr	Glu	Val	Ser	Рго
		195					200					205			•
				•						•					
Glu	Lys	Asn	Val	Leu	Gln	Gly	Gln	His	Glu	Ala	Asp	Lys	He	Trp	Ser
	210					215					220				
Lys	Glu	Gly	Phe	Tyr	Ala	Val	Val	Ile	Phe	Leu	Ser	Ile	Phe	Val	Ile
225					230					235			٠.	•	240

Ile Val Thr Cys Leu Met Ile Leu Tyr Arg Leu Lys Glu Arg Phe Gln
245 250 255

Leu Ser Leu Arg Gln Asp Lys Glu Lys Asn Gln Glu Ile His Leu Ser 260 265 270

Pro Ile Thr Leu Gln Pro Ala Leu Ser Glu Ala Lys Thr Val His Ser 275 280 285

Pro Gln Gly Arg Gly Ala Pro Glu Ile Arg Ala Thr Thr Ala Thr Ser Val Cys Pro Ser Pro Phe Lys Met Lys Pro Ile Gly Leu Gln Glu Arg Arg Gly Ser Asn Val Ser Leu Thr Leu Asp Met Ser Ser Leu Gly Asn Ile Glu Pro Phe Val Ser Ile Pro Thr Pro Arg Glu Lys Val Ala Met Glu Tyr Leu Gln Ser Ala Ser Arg Ile Leu Thr Arg Ser Gln Leu Arg Asp Val Val Ala Ser Ser His Leu Leu Gln Ser Glu Phe Met Glu Ile Pro Met Asn Phe Val Asp Pro Lys Glu Ile Asp Ile Pro Arg His Gly Thr Lys Asn Arg Tyr Lys Thr Ile Leu Pro Asn Pro Leu Ser Arg Val

			•												
Cys	Leu	Arg	Pro	Lys	Asn	Val	Thr	Asp	Ser	Leu	Ser	Thr	Tyr	Ile	Asn
		435					440					445			
٠															
Ala	Asn	Tyr	Ile	Arg	Gly	Tyr	Ser	Gly	Lys	Glu	Lys	Ala	Phe	lle	Ala
	450					455					460				
														,	•
Thr	Gln	Gly	Рго	Met	He	Åsn	Thr	Val	Åsp	Åsp	Phe	Trp	Gln	Met	Val
465				-	470					475				•	480
Trp	Gln	Glu	Asp	Ser	Pro	Val	Ile	Val		Ile	Thr	Lys	Leu		Glu
				485					490					495	
	,		_		,	_	_		_	0.1			<b>01</b>		
Lys	Asn	Glu		Cys	Val	Leu	Tyr		Pro	Glu	Lys	Arg		He	Tyr
			500					505					510		
01	T	V-1	·01	Va 1	Lou	Vo l	T i o	Con	Vol.	Acn	Glu	Cvc	Acn	A en	Tur
пту		Val	Glu	Val	Leu	Vai	520	per	Val	VOII	ulu	525	voh	VOII	
	: ·	<u>515</u>		- <del>-</del>			320		 -		<b></b>			. <u>-</u>	
Thr	Ile	Arg	Asn	T.en	Val	I.eu	Ĭ.vs	Gln	Glv	Ser	His	Thr	Gln	His	Val
	530	.ni 6	VOII	DCu		535		o I II	417		540	****	0111		
	000					000					0.0				
Lvs	His	Tyr	Tro	Tvr	Thr	Ser	Tro	Pro	Asp	His	Lys	Thr	Pro	Asp	Ser
545	0	-7 -			550			-,-		555				•	560
J 10					.,,		•								
Ala	Gln	Pro	Leu	Leu	Gln	Leu	Met	Leu	Asp	Val	Glu	Glu	Asp	Arg	Leu

Ala Ser Gln Gly Arg Gly Pro Val Val Val His Cys Ser Ala Gly Ile 580 585 590

Gly Arg Thr Gly Cys Phe IIe Ala Thr Ser IIe Gly Cys Gln Gln Leu
595 600 605

Lys Glu Glu Gly Val Val Asp Ala Leu Ser Ile Val Cys Gln Leu Arg 610 615 620

Met Asp Arg Gly Gly Met Val Gln Thr Ser Glu Gln Tyr Glu Phe Val 625 630 635 640

His His Ala Leu Cys Leu Tyr Glu Ser Arg Leu Ser Ala Glu Thr Val 645 650 655

Gln

<210> 49

<211> 537

<212> PRT

<213> Homo sapiens

Glu	Arg	Leu	Leu	Gly	Arg	Pro	Gln	Pro	Ile	Val	Met	Glu	Ala	Leu	Asp
1				5	•				10					15	
								•				•			
Glu	Ala	Glu	Gly	Leu	Gln	Asp	Ser	Gln	Årg	Glu	Met	Pro	Pro	Pro	Pro
			20					25					30		
		,									,				
Pro	Pro	Ser	Pro	Pro	Ser	Åsp	Pro	Ala	Gln	Lys	Pro	Pro	Pro	Arg	Gly
-		35		•	,	-	40	٠.		_		45			
								`							
Ala	Gly	Ser	His	Ser	Leu	Thr	Val	Arg	Ser	Ser	Leu	Cys	Leu	Phe	Ala
	50					55					60				
									* .						
Ala	Ser	Gln	Phe	Leu	Leu	Ala	Cys	Gly	Val		Trp	Phe	Ser	Gly	Tyr
65					70				٠	75		•			80
			_	_*								•		•	
Gly	His	Met	Trp		Gln	Asn	Ala	Thr		Leu	Val	Ser	Ser	•	Leu
			<u>.</u> .	_85					90		_		<b>-</b> -u.+ :	95	<del>-</del>
<i>m</i> ъ	T	T	· · ·	C1-	T	c1	Dwa	ጥևո	Con	Ton	Lou	Aan	Con	Clw	Thn
Inr	Leu		100		ren	aru	rro	105	9et.			ASP		uly	IIII
	.`		100					100					110		
Tnn	Gly	Val	Pro	Glv	Ī.au	Len	Ĭ.eu	Val	Phe	ľ.eu	Ser	Val	Glv	Leu	Val
11.ħ	ΠŢΆ	115	110	nτλ	₽¢u	ъси	120	191	. He	Deu	nei	125	ulj	Dou	
		110					120					120			•
Len	Val	Thr	Thr	Len	Val	Tro	His	Leu	Leu	Arg	Thr	Pro	Pro	Glu	Pro
	-1:30-			Dou											

Pro	Thr	Pro	Leu	Pro	Pro	Glu	Asp	Arg	Arg	Gln	Ser	Val	Ser	Arg	Gln
145			-		150					155					160
Pro	Ser	Phe	Thr	Tyr 165	Ser	Glu	Trp	Met	Glu 170	Gļu	Lys	Ile	Glu	Asp 175	Asp
Phe	Leu	Asp	Leu 180		Pro	Val	Pro	Glu 185	Thr	Pro	Val	Phe	Asp 190	Cys	Val
Met	Asp	Ile 195		Pro	Glu	Ala	Asp 200	Pro	Thr	Ser	Leu	Thr 205	Val	Lys	Ser
Met	Gly 210		Gln	Glu	Arg	Arg 215		Ser	Asn	Val	Ser 220	Leu	Thr	Leu	Asp
Met 225		Thr	Pro		Cys -230		Glu	Glu		Phe 235	Gly	Tyr	Leu	Met	Ser 240
Pro	Arg	; Glu	ı Glu	Ser 245		. Arg	Glu	Туг	Leu 250		Ser	Ala	. Ser	Arg 255	
Leu	Gln	a Ala	260		Leu	His	: Glu	Lys 265		Leu	ı Asp	Pro	270		Leu

Gln Ala-Glu Phe-Phe-Glu-Ile Pro-Met-Asn-Phe-Val\_Val\_Pro Lys\_Glu\_\_

Tyr Asp Ile Pro Gly Arg Cys Arg Lys Asn Arg Tyr Lys Thr Ile Leu Pro Asn Pro His Ser Arg Val Cys Leu Thr Ser Pro Asp Pro Asp Asp Pro Leu Ser Ser Tyr Ile Asn Ala Asn Tyr Ile Arg Gly Tyr Gly Gly Glu Glu Lys Val Tyr Ile Ala Thr Gln Gly Pro Ile Val Ser Thr Val Ala Asp Phe Trp Arg Met Val Trp Gln Glu His Thr Pro Ile Ile Val Met Ile Thr Asn Ile Glu Glu Met Asn Glu Lys Cys Thr Glu Tyr Trp Pro Glu Glu Gln Val Ala Tyr Asp Gly Val Glu Ile Thr Val Gln Lys Val Ile His Thr Glu Asp Tyr Arg Leu Arg Leu Ile Ser Leu Lys Ser 

Gly Thr Glu Glu Arg Gly Leu Lys His Tyr Trp Phe Thr Ser Trp Pro 420 425 430

Asp Gln Lys Thr Pro Asp Arg Ala Pro Pro Leu Leu His Leu Val Arg
435 440 445

Glu Val Glu Glu Ala Ala Gln Gln Glu Gly Pro His Cys Ala Pro Ile
450 455 460

Ile Val His Cys Ser Ala Gly Ile Gly Arg Thr Gly Cys Phe Ile Ala 465 470 475 480

Thr Ser Ile Cys Cys Gln Gln Leu Arg Gln Glu Gly Val Val Asp Ile
485 490 495

Leu Lys Thr Thr Cys Gln Leu Arg Gln Asp Arg Gly Gly Met Ile Gln
500 505 510

His Cys Glu Gln Tyr Gln Phe Val His His Val Met Ser Leu Tyr Glu
515 520 525

Lys Gln Leu Ser His Gln Ser Pro Glu
530 535

				•										*	
<21	l> 4(	03		;											
<212	2> Pl	RT													•
<213	3> He	omo s	sapi	ens											
											•				
<400	)> 5(	0													
Met	Thr	Ala	Ile	Ile	Lys	Ğlu	Ile	Val	Ser	Arg	Asn	Lys	Arg	Arg	Tyr
1				5					10					15	
					•										
Gln	Glu	Asp	Gly	Phe	Asp	Leu	Asp	Lėu	Thr	Tyr	Ile	Tyr	Pro	Asn	Ile
	•	•	20	•				25					30		
Ile	Ala	Met	Gly	Phe	Pro	Ala	Glu	Arg	Leu	Glu	Gly	Val	Tyr	Arg	Asn
		35					40					45			
•			٠				,								
Asn	Ile	Asp	Asp	Val	Val	Arg	Phe	Leu	Asp	Ser	Lys	His	Lys	Asn	His
	50					55					60				
**															
Tyr	Lys	Ile	Tyr	Asn	Leu	Cys	Ala	Glu	Arg	His	Tyr	Asp	Thr	Ala	Lys
65					70					<b>7</b> 5					80
Phe	Asn	Cys	Arg	Val	Ala	Gln	Tyr	Pro	Phe	Glu	Asp	His	Asn	Pro	Pro
				85					90					95	
Gln	Leu	Glu	Leu	lle	Lys	Pro	Phe	Cys	Glu	Asp	Leu	Asp	Gln	Trp	Leu

105

110

Ser	Glu	Asp 115	Asp	Asn	His	Val	Ala 120	Ala	Ile	His	Cys	Lys 125	Ala	Gly	Lys
Gly	Arg 130	Thr	Gly	Val	Met	Ile 135	Cys	Ala	Tyr	Leu	Leu 140	His	Arg	Gly	Lys
Phe	Leu	Ĺуs	Ala	Gln	Glu	Ala	Leu	Asp	Phe	Tyr	Gly	Glu	Val	Arg	Thr
145					150					155					160
Arg	Asp	Lys	Lys		Val	Thr	Île	Pro		Gln	Arg	Arg			Tyr
	•,			165					170					175	
Tyr	Tyr	Ser	Tyr	Leu	Leu	Lys	Asn	His	Leu	Asp	Tyr	Arg	Pro	Val	Ala
			180					185					190		
Leu	Leu	Phe <sup>-</sup>	His	Lys	Met	Met	Phe	Glu	Thr	Ile	Pro	Met	Phe	Ser	Gly
		195					200					205	_		
				-		-							_		
Gly	Thr	Cys	Asn	Pro	Gln	Phe	Val	Val	Cys	Gln	Leu	Lys	Val	Lys	Ile
• •	210			-		215					<u>2</u> 20				
												•			
Tyr	Ser	Ser	Asn	Ser	Gly	Pro	Thr	Arg	Arg	Glu	Asp	Lys	Phe	Met	Tyr
225					230					235					240
						•									
Phe	Glu	Phe	Pro	Gln	Pro	Leu	Pro	Val	Cys	Gly	Asp	He	Lys	Val	Glu
				-245-					-250-					255-	

Phe Phe His Lys Gln Asn Lys Met Leu Lys Lys Asp Lys Met Phe His
260 265 270

Phe Trp Val Asn Thr Phe Phe Ile Pro Gly Pro Glu Glu Thr Ser Glu 275 280 285

Lys Val Glu Asn Gly Ser Leu Cys Asp Gln Glu Ile Asp Ser Ile Cys 290 295 300

Ser Ile Glu Arg Ala Asp Asn Asp Lys Glu Tyr Leu Val Leu Thr Leu 305 310 315 320

Thr Lys Asn Asp Leu Asp Lys Ala Asn Lys Asp Lys Ala Asn Arg Tyr
325 330 335

Phe Ser Pro Asn Phe Lys Val Lys Leu Tyr Phe Thr Lys Thr Val Glu
340 345 350

Glu Pro Ser Asn Pro Glu Ala Ser Ser Ser-Thr Ser Val Thr Pro Asp 355 360 365

Val Ser Asp Asn Glu Pro Asp His Tyr Arg Tyr Ser Asp Thr Thr Asp 370 375 380

Ser-Asp-Pro-Glu-Asn-Glu-Pro-Phe-Asp-Glu-Asp-Gln-His-Thr-Gln-Ile-

385 390 395 400

Thr Lys Val

<210> 51

<211> 447

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 51

Met Arg Ser Ser Thr Leu Gln Asp Pro Arg Arg Asp Pro Gln Asp

1 5 10 15

Asp Val Tyr Val Asp Ile Thr Asp Arg Leu Arg Phe Ala Ile Leu Tyr
20 25 30

Ser Arg Pro Lys Ser Ala Ser Asn Val His Tyr Phe Ser Ile Asp Asn 35 40 45

Glu Leu Glu Tyr Glu Asn Phe Ser Glu Asp Phe Gly Pro Leu Asn Leu
50 55 60

Ala Met Val Tyr Arg Tyr Cys Cys Lys Ile Asn Lys Lys Leu Lys Ser

									•	,					
lle	Thr	Met	Leu	Arg	Lys	Lys	Ile	Val	His	Phe	Thr	Gly	Ser	Asp	Gln
				85					90					95	
		•									,				
Arg	Lys	Gln	Ala	Asn	Ala	Ala	Phe	Leu	Val	Gly	Cys	Tyr	Met	Val	Ile
			100					105					110		
		•													
Tyr	Leu	Gly	Arg	Thr	Pro	Glu	Ala	Ala	Tyr	Arg	Ile	Leu	Ile	Phe	Gly
		115			•_		120					125	•		
											• 8		•		
Asp <sup>°</sup>	Thr	Pro	Tyr	lle	Pro	Phe	Arg	Asp	Ala	Ala	Tyr	Gly	Ser	Cys	Asn
	130	÷			٠.	135	٠,	;·			140		٠.		
			•												•
Phe	Tyr	Ile	Thr	Leu	Leu	Asp	Cys	Phe	His	Ala	Val	Lys	Lys	Ala	Met
145					150					155				•	160
								•							
Gln	Tyr	Gly	Phe	Leu	Asn	Phe	Asn	Ser	Phe	Asn	Leu	Asp	Glu	Tyr	Glu
-	-		- <b>-</b>	165			<b>.</b>		170		-	<b></b> .		175	
							(								
His	Tyr	Glu	Lys	Ala	Glu	Asn	Gly	Asp	Leu	Asn	Trp	Ile	Ile	Pro	Asp
			180					185				•	190	•	
Arg	Phe	Ile	Ala	Phe	Cys	Gly	Prọ	His	Ser	Arg	Ala	Arg	Leu	Glu	Ser
		105					200					205			

Gly-Tyr-His-Gln-His-Ser-Pro-Glu-Thr-Tyr-Ile-Gln-Tyr Phe-Lys-Asn-

	210	•				215				)	220				ſ
His 225	Asn	Val	Thr	Thr	Ile 230	Ilė	Arg	Leu	Asn	Lys 235	Arg	Met	Туг	Asp	Ala 240
Lys	Arg	Phe		Asp 245	Ala	Gly	Phe	Asp	His 250	His	Asp	Leu	,	Phe 255	Ala
Asp	Gly	Ser	Thr 260	Pro	Thr	Asp	Ala	11e 265	Val	Lys	Arg	Phe	Leu 270	Asp	Ile
Cys	Glu	Asn 275	Ala	Glu	Gly	Ala	Ile 280	Ala	Val	His	Cys	Lys 285	Ala	Gly	Leu
Gly	Arg 290	Thr	Gly	Thr	Leu	11e 295	Ala	Cys	Tyr	Ile	Met 300	Lys	His	Tyr	Arg
Met 305	Thr	Ala	Ala	Glu	Thr 310	Ile	Ala	Trp	Val	Arg 315	Ile	Cys	Arg	-Pro	Gly 320
Leu	Val	Ile	Gly	Pro 325	Gln	Gln	Gln	Phe	Leu 330	Val	Met	Lys	Gln	Thr 335	Ser
Leu	Trp	Leu	Glu 340	Gly	Asp	Tyr	Phe	Arg 345	Gln	Arg	Leu	Lys	Gly 350	Gln	Glu

Asn Gly Gln His Arg Ala Ala Phe Ser Lys Leu Leu Ser Gly Val Asp 355 360 365

Asp Ile Ser Ile Asn Gly Val Glu Asn Gln Asp Gln Gln Glu Pro Lys 370 375 380

Pro Tyr Ser Asp Asp Glu Ile Asn Gly Val Thr Gln Gly Asp Arg
385 390 395 400

Ser Arg Ala Leu Lys Arg Arg Gln Ser Lys Thr Asn Asp Ile Leu
405 410 415

Leu Pro Ser Pro Leu Ala Val Leu Thr Phe Thr Leu Cys Ser Val Val
420 425 430

Ile Trp Trp Ile Val Cys Asp Tyr Ile Leu Pro Ile Leu Leu Phe
435
440
445

<210> 52

<211> 340

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 52

Met-Leu-Glu-Ala-Pro-Gly-Pro-Ser-Asp-Gly-Cys-Glu-Leu-Ser-Asn-Pro-

#### 234/268

Ser Ala Ser Arg Val Ser Cys Ala Gly Gln Met Leu Glu Val Gln Pro Gly Leu Tyr Phe Gly Gly Ala Ala Ala Val Ala Glu Pro Asp His Leu 35 · / Arg Glu Ala Gly Ile Thr Ala Val Leu Thr Val Asp Ser Glu Glu Pro Ser Phe Lys Ala Gly Pro Gly Val Glu Asp Leu Trp Arg Leu Phe Val Pro Ala Leu Asp Lys Pro Glu Thr Asp Leu Leu Ser His Leu Asp Arg Cys Val Ala Phe Ile Gly Gln Ala Arg Ala Glu Gly Arg Ala Val Leu Val His Cys His Ala Gly Val Ser Arg Ser Val Ala Ile Ile Thr Ala Phe Leu Met Lys Thr Asp Gln Leu Pro Phe Glu Lys Ala Tyr Glu Lys

275

# 235/268

Leu	Gln	Ile	Leu	Lys	Pro	Glu	Ala	Lys	Met	Asn	Glu	Gly	Phe	Glu	Trp
145	·				150					155					160
Gln	Leu	Lys	Leu	Tyr	Gln	Ala	Met	Gly	Tyr	Glu	Val	Asp	Thr	Ser	Ser
				165				•	170					175	
Ala	lle	Tyr	Lys	Gln	Tyr	Arg	Leu	Gln	Lys	Val	Thr	Glu	Lys	Tyr	Pro
		•	180					185	÷				190		
Glu	Leu	Gln	Äsn	Leu	Pro	Gln	Glu	Leu	Phe	Ala	Val	Asp	Pro	Thr	Thr
		195	•				200					205			
Val	Ser	Gľn	Gly	Leu	Lys	Asp	Glu	Val	Leu	Tyr	Lys	Cys	Arg	Lys	Cys
	210					215					220				
Arg	Arg	Ser	Leu	Phe	Arg	Ser	Ser	Ser	Ile	Leu	Asp	His	Arg	Glu	Gly
225					230		<u>-</u>			235				· <b>-</b>	240
		***				•					-	-		-	
Ser	Gly	Pro	Ile					Lys	Arg	Met	Thr	Pro	Ser	Ser	Met
			-	245	-	-			250					255	
Leu	Thr	Thr	Gly	Arg	Gln	Ala	Gln	Cys	Thr	Ser	Tyr	Phe	Ile	Glu	Pro
			260					265					270		
Val	Gln	Trp	Met	Glu	Ser	Ála	Leu	Leu	Gly	Val	Met	Asp	Gly	Gln	Leu

-280-

Leu Cys Pro Lys Cys Ser Ala Lys Leu Gly Ser Phe Asn Trp Tyr Gly
290 295 300

Glu Gln Cys Ser Cys Gly Arg Trp Ile Thr Pro Ala Phe Gln Ile His
305 310 315 320

Lys Asn Arg Val Asp Glu Met Lys Ile Leu Pro Val Leu Gly Ser Gln
325 330 335

Thr Gly Lys Ile

340

<210> 53

<211> 150

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 53

Met Gly Val Gln Pro Pro Asn Phe Ser Trp Val Leu Pro Gly Arg Leu

1 5 10 15

Ala Gly Leu Ala Leu Pro Arg Leu Pro Ala His Tyr Gln Phe Leu Leu

20

25

Asp Leu Gly Val Arg His Leu Val Ser Leu Thr Glu Arg Gly Pro Pro 45 40 35 His Ser Asp Ser Cys Pro Gly Leu Thr Leu His Arg Leu Arg Ile Pro 60 55 50 Asp Phe Cys Pro Pro Ala Pro Asp Gln Ile Asp Arg Phe Val Gln Ile 80 70 75 65 Val Asp Glu Ala Asn Ala Arg Gly Glu Ala Val Gly Val His Cys Ala 90 95 85 Leu Gly Phe Gly Arg Thr Gly Thr Met Leu Ala Cys Tyr Leu Val Lys 105 110 100 Glu Arg Gly Leu Ala Ala Gly Asp Ala Ile Ala Glu Ile Arg Arg Leu 125 Arg Pro Gly Pro Ile Glu Thr Tyr Glu Gln Glu Lys Ala Val Phe Gln 135 - 140 130

Phe Tyr Gln Arg Thr Lys

<21	1> 32	22								ě					
<212	2> PI	RT		-											
<213	3> Ho		sapie	ens											
	•														
<400	)> 54	4	•												
Gly	Leu	Met	Leu	Arg	Arg	Leu	Arg	Lys	Gly	Asn	Leu	Pro	Ile	Arg	Ser
1				5					10					15	
lle	Ile	Pro	Asn	His	Ala	Asp	Lys	Glu	Arg	Phe	Ala	Thr	Arg	Cys	Lys
		•	20					25					30		
			. •												
Ala	Ala	Thr	Val	Leu	Leu	Tyr	Asp	Glu	Ala	Thr	Ala	Glu	Trp	Gln	Pro
		35					40	•				45			`
		• -	,												
Glu	Pro	Gly	Ala	Pro	Ala	Ser	Val	Leu	Gly	Leu	Leu	Leu	Gln	Lys	Leu
	50					55					60				
														- () -	
Arg	Asp	Asp	Gly	Cys	Gln	Ala	Tyr	Tyr	Leu	Gln	Gly	Gly	Phe	Asn	
65					<b>70</b>					75					80
												•			_
Phe	Gln	Thr	Glu		Ser	Glu	His	Cys		Thr	Asn	Val	Asp		Ser
		•		85	•				90					95	

Ser Ser Pro Ser Ser Ser Pro Pro Thr Ser Val Leu Gly Leu Gly Gly

100

105

Leu	Arg	lle	Ser	Ser	Asp	Cys	Ser	Asp	Gly	Glu	Ser	Asp	Arg	Glu	Leu
•		115				•	120					125			
Pro	Ser	Ser	Ala	Thr	Glu	Ser	Asp	Gly	Ser	Pro	Val	Pro	Ser	Ser	Gln
	130					135					140				
															_
Pro	Ala	Phe	Pro	Val	Gln	He	Leu	Pro	Tyr	Leu	Tyr	Leu	Gly	Cys	Ala
145			•		150	•		*•;	-	155			•	•	160
Lys	Asp	Ser	Thr	Asn	Leu	Asp	Val	Leu	Gly	Lys	Tyr	Gly	Ile	Lys	Tyr
				165					170					175	
•								•							
lle	Leu	Asn	Val	Thr	Pro	Asn	Leu	Pro	Asn	Ala	Phe	Glu	His	Gly	Gly
		•	180	•				185	m ·				190		
									•						
Glu	Phe	Thr				Ile			Ser	Asp	His	Trp	Ser	Gln	Asn
		195					200					205			•
 :		• •		-	i	•	-			•			- ·	٠,	
Leu	_											Asp	Glu	Ala	Arg
	210	•	. 1	•		215	•				220			•	
Ser	Lys	Lys	Cys	Gly	Val	Leu	Val	His	Cys	Leu	Ala	Gly	Ile	Ser	Arg
225					230					235					240
Ser	Val	Thr	Val	Thr	Val	Ala	Tyr	Leu	Met	Gln	Lys	Met	Asn	Leu	Ser

Leu Asn Asp Ala Tyr Asp Phe Val Lys Arg Lys Lys Ser Asn Ile Ser 260 265 270

Pro Asn Phe Asn Phe Met Gly Gln Leu Leu Asp Phe Glu Arg Thr Leu 275 280 285

Gly Leu Ser Ser Pro Cys Asp Asn His Ala Ser Ser Glu Gln Leu Tyr 290 295 300

Phe Ser Thr Pro Thr Asn His Asn Leu Phe Pro Leu Asn Thr Leu Glu
305 310 315 320

Ser Thr

<210> 55

<211> 521

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 55

Met Ser Glu Pro Lys Ala Ile Asp Pro Lys Leu Ser Thr Thr Asp Arg

1

5

10

Val	Val	Lys	Ala	Val	Pro	Phe	Pro	Pro	Ser	His	Arg	Leu	Thr	Ala	Lys
			20					25					30		
							•					•			•
Glu	Val	Phe	Asp	Asn	Asp	Glv	Lvs	Pro	Arg	Val	Asp	Ile	Leu	Lys	Ala
		35	•				40				-	45		·	
		00		•			10								
ri :	Ť	W-1		<b>01</b>	01	1		014	<b>01</b> 111	Con	Val.	4 1 a	T 011	Ana	I lo
HIS		мес	Lys	GIU	GIY		Leu	Ulu	ulu	Sel	Val	nia	Leu	ni g	116
	50	,	•		-	55		•			60	-			
								·							
He	Thr	Glu	Gly	Ala	Ser	Ile	Leu	Arg	Gln	Glu	Lys	Asn	Leu	Leu	Asp
65					70		*			75					80
						•									
Ile	Asp	Ala	Pro	Val	Thr	Val	Cys	Gly	Asp	Ile	His	Gly	Gln	Phe	Phe
				85				•	90					95	
			٠												
Asp	Ļeu	Met	Lys	Leu	Phe	Glu	Val	Gly	Gly	Ser	Pro	Ala	Asn	Thr	Arg
			100					105			•		110		
					-				- ,						
Tvr	Len	Phe	Len	Glv	Asp	Tvr	Val	Asp	Arg	Glv	Tyr	Phe	Ser	Ile	Glu
	<b></b>											•			
		110					180					150			
•	,, 1				<b>m</b>	4.7	•			•	<b></b>	D	1	<b>ም</b> ኒ	T
Cys								Lys	116	Leu		Pro	гàг	ınr	Leu -
	130		1	. 8		135					140		•		
								•							
Phe	Leu	Leu	Arg	Gly	Asn	His	Glu	Cys	Arg	His	Leu	Thr	Glu	Tyr	Phe
145					-150-					-155-					-160-

Thr	Phe	Lys	Gln	Glu	Cys	Lys	Ile	Lys	Tyr	Ser	Glu	Arg	Val	Tyr	Asp
			. •	165					170			٠		175	
	•														
Ala	Cys	Met	Asp	Ala	Phe	Asp	Cys	Leu	Pro	Leu	Ala	Ala	Leu	Met	Asn
	÷ •.		180					185					190		
			_								<b>D</b>	<b>0</b> 1			<b>m</b> 1. :
Gln	Gln		Leu	Cys	Val'	His		Gly	Leu	Ser	Pro		116	ASN	Inr
		195					200			٠		205			
Leu	Asp	Asp	Ile	Arg	Lys	Leu	Asp	Arg	Phe	Lys	Glu	Pro	Pro	Ala	Tyr
	210					215					220				
Gly	Pro	Met	Cys	Asp	Ile	Leu	Trp	Ser	Asp	Pro	Leu	Glu	Asp	Phe	Gly
225			· · ·		230					235					240
						Ť.									
Asn	<u>Glu</u>	Lys	Thr	Gln	Glu	His	Phe	Thr	His	Asn	Thr	Val	Arg	Gly	Cys
	-			245	-	· ••	÷		250					255	
		-			,										
Ser	Tyr	Phe	Tyr	Ser	Tyr	Pro	Ala	Val	Cys	Glu	Phe	Leu	Gln	His	Asn
			260					265					270		

Arg-Met-Tyr-Arg Lys-Ser Gln-Thr-Thr-Gly-Phe Pro-Ser-Leu-Ile-Thr-

Asn Leu Leu Ser Ile Leu Arg Ala His Glu Ala Gln Asp Ala Gly Tyr

285

280

			•												
	290					295					300				
											•		`.		
lle	Phe	Ser	Ala	Pro	Asn	Tyr	Leu	Asp	Val	Tyr	Asn	Asn	Lys	Ala	Ala
305					310					315					320
Val	Leu	Lys	Tyr	Glu	Asn	Asn	Val	Met	Asn	Ile	Arg	Gln	Phe	Asn	Cys
,				325					330					335	•
	-														
ger.	Pro	His	Pro	Tvr	Trp	I.en	Pro	Asn'	Phe	Met.	Asp	Val	Phe	Thr	Trp
501	,	III	340		P	Dou	110	345					350		
			J <del>1</del> U		_			U-10					000		
_					<b>~</b> 1		_	1	mì	01		<b>T</b>	v. 1		V-1
Ser	Leu		Phe	Val	Gly	Glu	Lys	Val	Thr	GIU	Met		vai	ASN	Val
		355					360					365			
														•	
Leu	Asn	Ile	Cys	Ser	Asp	Asp	Glu	Leu	Gly	Ser	Glu	Glu	Asp	Gly	Phe
	370			•		375					380				
		·													
Asp	Gly	Ala	Thr	Ala	Ala	Ala	Arg	Lys	Glu	Val	lle	Arg	Asn	Lys	-Ile
385					390					395			•		400
								į				٠		•	
Arø	Ala	Ile	Glv	Lvs	Met.	Ala	Arg	Val	Phe	Ser	Val	Leu	Arg	Glu	Glu
6	1114	110	01,				•••		410				0	415	
	,			405					310					110	
-							_	9		<b>m</b> 1		m)	0.3	16.4	T
Ser	Glu	Ser	Val	Leu	Thr	Leu	Lys		Leu	Thr	Pro	Thr		met	ren
			420					425					430		

Pro Ser Gly Val Leu Ser Gly Gly Lys Gln Thr Leu Gln Ser Ala Thr
435
440
445

Val Glu Ala Ile Glu Ala Asp Glu Ala Ile Lys Gly Phe Ser Pro Gln
450 455 460

His Lys Ile Thr Ser Phe Glu Glu Ala Lys Gly Leu Asp Arg Ile Asn 465 470 475 480

Glu Arg Met Pro Pro Arg Arg Asp Ala Met Pro Ser Asp Ala Asn Leu
485 490 495

Asn Ser Ile Asn Lys Ala Leu Thr Ser Glu Thr Asn Gly Thr Asp Ser
500 505 510

Asn Gly Ser Asn Ser Ser Asn Ile Gln

<210> 56

<211> 1267

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 56

Asp-Leu-Ser-Arg-Ser-His-Cys-His-Val-Tyr-Leu-Ala-His-Leu-Glu-Asn

### 245/268

Ser Phe Gly Pro Ser Gly Ala Arg Glu Gly Ser Leu Ser Ser Gln Asp Ser Arg Thr Glu Ser Ala Ser Leu Ser Gln Ser Gln Val Asn Gly Phe Phe Ala Ser His Leu Gly Asp Gln Thr Trp Gln Glu Ser Gln His Gly Ser Pro Ser Pro Ser Val Ile Ser Lys Ala Thr Glu Lys Glu Thr Phe Thr Asp Ser Asn Gln Ser Lys Thr Lys Lys Pro Gly Ile Ser Asp Val Thr Asp Tyr Ser Asp Arg Gly Asp Ser Asp Met Asp Glu Ala Thr Tyr Ser Ser Ser Gln Asp His Gln Thr Pro Lys Gln Glu Ser Ser Ser Val Asn Thr Ser Asn Lys Met Asn Phe Lys Thr Phe Pro Ser Ser Pro

Pro	Arg	Ser	Gly	Asp	Ile	Phe	Glu	Val	Glu	Leu	Ala	Lys	Asn	Asp	Asn
145	•				150					155					160
									ċ				•		
Ser	Leu	Gly	Ile	Ser	Val	Thr	Gly	Gly.	Val	Asn	Thr	Ser	Val	Arg	His
		•		165				•,	170					175	
				100,					110	*				•	
Ø1		11.	: T	Va 1	Lwa	Ala	Va l	110	Dna	Čla	Clar	410	410	Clu	Soft
GIY	GIY	He		vai	гуs	Ala	Val		rro	, GIII	GIY	на		ų i u	261
	٠.		180					185					190		
														. •	
Asp	Gly	Arg	Ile	His	Lys	Gly	Asp	Arg	Val	Leu	Ala	Val	Asn	Gly	Val
		195		•			200			٠		205			
				•											
Ser	Leu	Glu	Gly	Ala	Thr	His	Lys	Gln	Ala	Val	Glu	Thr	Leu	Arg	Asn
	210					215					220				
Thr	Gly	Gln	Val	Val	His	Leu	Leu	Leu	Glu	Lys	Gly	Gln	Ser	Pro	Thr
225												,			240
		· · · · ·		<u>-</u>											
C	T	ci	TI: -	Val	Dno	Vol.	<b>ፐ</b> եր	Dno	Cln	Cvo	The	Lou	Con	den	Gln
2er	Lys	GIU	nis		rro	Vai	Thr			Cys	1111	ր <del>ե</del> ս	961.		UIII
				245					250					255	
			٠.												
Asn	Ala	Gln	Gly	Gln	Gly	Pro	Glu	Lys	Val	Lys	Lys	Thr	Thr	Gln	Val
			260					265					270		
					,										
Lys	Asp	Tyr	Ser	Phe	Val	Thr	Glu	Glu	Asn	Thr	Phe	Glu	Val	Lys	Leu
		-275					-280-					-285-			

							-								
Phe	Lys	Asn	Ser	Ser	Gly	Leu	Gly	Phe	Ser	Phe	Ser	Arg	Glu	Asp	Asn
	290					295					300				
Leu	Ile	Pro	Ğlu	Gln	Ile	Asn	Ala	Ser	Ile	Val	Arg	Val	Lys	Lys	Leu
305					310					315					320
		i													
Phe	Pro	Gly	Gln	Pro	Ala	Ala	Glu	Ser	Gly	Lys	lle	Asp	Val	Gly	Asp
		•		325		•			330					335	
•															
Val	Ile	Leu	Lvs	Val	Asn	Gly	Ala	Ser	Leu	Lys	Gly	Leu	Ser	Gln	Gln
,,,,	•••		340			•		345		•	•		350		
	,		• • •						,				•		
Glu	Val	He	Ser	Ala	Leu	Arg	Glv	Thr	Ala	Pro	Glu	Val	Phe	Leu	Leu
UIU	, ,	355	501		Dou	,	360					365			
		000													
Lou	Cvo	Ana	Dno	Dno	Dro	Glv	Val	Len	Pro	Glu	İle	Asn	Thr	Ala	Leu
гéй		VI R	LIO	110	110	375		DCu	- 110	<b>-</b>	380				
	370					, 313	-				300	•			
						- D		.01.	17 1	1	D		0	C	T
	Thr	Pro	Leu	Gln		Pro	Ala	GIN			Pro	ASII	26L	Ser	
385					390		Ç.			395					400
					.•	•									
Asp	Ser	Ser	Gln	Pro	Ser	Cys	Val	Glu	Gln	Ser	Thr	Ser	Ser	Asp	Glu
				405					410					415	

Asn Glu Met Ser Asp Lys-Ser-Lys-Lys-Gln-Cys-Lys-Ser-Pro-Ser-Arg

#### 248/268

Lys Asp Ser Tyr Ser Asp Ser Ser Gly Ser Gly Glu Asp Asp Leu Val Thr Ala Pro Ala Asn Ile Ser Asn Ser Thr Trp Ser Ser Ala Leu His Gln Thr Leu Ser Asn Met Val Ser Gln Ala Gln Ser His His Glu Ala Pro Arg Val Lys Lys Ile Pro Phe Val Pro Cys Phe Thr Ile Leu Arg Lys Arg Pro Asn Lys Pro Glu Phe Glu Asp Ser Asn Pro Ser Pro Leu Pro Pro Asp Met Ala Pro Gly Gln Ser Tyr Gln Pro Gln Ser Glu Ser Ala Ser Ser Ser Met Asp Lys Tyr His Ile His His Ile Ser Glu Pro Thr Arg Gln Glu Asn Trp Thr Pro Leu Lys Asn Asp Leu Glu Asn

His	Leu	Glu	Asp	Phe 565	Glu	Leu	Glu	Val	Glu 570	Leu	Leu	Ile	Thr	Leu 575	Ile
Lys	Ser	Glu	Lys 580	Gly	Ser	Leu	Gly	Phe 585	Thr	Val	Thr	Lys	Gly 590	Asn	Gln
Arg	Ile	Gly 595	Cys	Tyr	Val	His	Asp 600		Ile	Gln -	Asp	Pro 605	Ala	Lys	Ser
Asp	Gly 610	Arg	Leu	Lys	Pro	Gly 615	Asp	Arg	Leu	Ile	Lys 620	Val	Asn	Asp	Thr
Asp 625	Val	Thr	Asn	Met	Thr 630		Thr	Asp		Val	Asn	Leu	Leu	Arg	Gly 640
Ser	Lys	Thr	Val	Arg 645_		Val	Île	Gly	Arg 650	Val	Leu	Glu	Leu	Pro 655	Arg
lle	Pro	Met	Leu 660	Pro	His	Leu	Leu		Asp				Thr 670	Cys	Asn
Lys	Glu	Glu 675	Leu	Gly	Phe	Ser	Leu 680	Cys	Gly	Gly	His	Asp 685	Ser	Leu	Tyr
Gln	Val -690-		Туг			Asp 695			Pro				Ala	Ala	Ile

Glu	Gly	Asn	Leu	Gln	Leu	Leu	Asp	Val	lle	His.	Tyr	Val	Asņ	Gly	Val
705					710					715					720
Ser	Thr	Gln	Gly	Met	Thr	Leu	Glu	Glu	Val	Asn	Arg	Ala	Leu	Asp	Met
	· .			725					730			. 0		735	
Ser	Leu	Pro	Ser	Ļeu	Val	Leu	Lys	Ala	Thr	Arg	Asn	Asp	Leu	Pro	Val
			740					745	,				750		
Val	Pro	Ser	Ser	Lys	Arg	Ser	Ala	Val	Ser	Ala	Pro	Lys	Ser	Thr	Lys
		<b>7</b> 55					760					765			-
Gly	Asn	Gly	Ser	Tyr	Ser	Val	Gly	Ser	Cys	Ser	Gln	Pro	Ala	Leu	Thr
,	770		,			775	, <del>-</del>				780	<b>.</b>		·	
Pro	Asn	Asp	Ser	Phe	Ser	Thr	Val	Ala	Gly	Glu	Glu	Ile	Asn	Glu	Ile
785	· ·	-	-		790	*				795				-	800
Ser	Туг	Pro	Lys	Gly	Lys	Cys	Ser	Thr	Tyr	Gln	Ile	Lys	Gly	Ser	Pro
				805					810					815	
Asn	Leu	Thr	Leu	Pro	Lys	Glu	Ser	Tyr	Ile	Gln	Glu	Asp	Asp	Ile	Tyr
			820					825					830		

Asp Asp Ser Gln-Glu-Ala-Glu-Val-Ile-Gln-Ser-Leu-Leu-Asp-Val-Val-

Asp Glu Glu Ser Gln Asn Leu Leu Asn Glu Asn Asn Ala Ala Gly Tyr Ser Cys Gly Pro Gly Thr Leu Lys Met Asn Gly Lys Leu Ser Glu Glu Arg Thr Glu Asp Thr Asp Cys Asp Gly Ser Pro Leu Pro Glu Tyr Phe Thr Glu Ala Thr Lys Met Asn Gly Cys Glu Glu Tyr Cys Glu Glu Lys Val Lys Ser Glu Ser Leu Ile Gln Lys Pro Gln Glu Lys Lys Thr Asp Asp Asp Glu Ile Thr Trp Gly Asn Asp Glu Leu Pro Ile Glu Arg Thr Asn His Glu Asp Ser Asp Lys Asp His Ser Phe Leu Thr Asn Asp Glu Leu Ala Val Leu Pro Val Val Lys Val Leu Pro Ser Gly Lys Tyr Thr 

			_	_											_
Gly	Ala	Asn	Leu	Lys <sub>.</sub>	Ser	Val	He	Arg	Vai	Leu	Arg	vai	Ala	Arg	Ser
			980	2				985				• .	990		,
Glv	Ile	Pro	Ser	Lvs	Glu	Leu	Glu	Asn	Leu	Gln	Glu	Leu	Lvs	Pro	Leu
u1,	110		001		014			11011					-,-		
		995		•	3	•	1000					1005			
															•
Ásp	Gln	Cys	Leu	Ile	Gly	Gln	Thr	Lys	Glu	Asn	Arg	Arg	Lys	Asn	Arg
. 1	010					1015					1020		•		
												,			
T	T ***	Aan	11.	Lou	Dno	Tun	Aon	i Alo	Thn	Ana	Va I	Dno.	Lou	Clv	Aen
		ASII	Ile			lyr	ASP	Ala			Val	rro	Leu		
1025	5				1030					1035					1040
			·												
Glu	Gly	Gly	Tyr	Île	Asn	Ala	Ser	Phe	Ile	Lys	Ile	Pro	Val	Gly	Lys
	,	•	- • -												
	, -•	•						•	1050					1055	
	, -•	·		1045				•							
			. 1	1045					1050				. 1	1055	
				1045					1050				. 1	1055	
		Phe	. 1	1045			Cys		1050			Pro	. 1	1055	
		Phe	Val	1045			Cys	Gln	1050			Pro	Thr	1055	
Glu	Glu	Phe	Val	1045 Tyr	Ile	Ala	Cys	Gln 1065	61y	Pro	Leu	Pro	Thr 1070	Thr	Val
Glu	Glu Asp	Phe	Val 1060 Trp	Tyr Gln	Ile Met	Ala	Cys	Gln 1065 Glu	Gly Gln	Pro Lys	Leu Ser	Pro	Thr 1070 Val	Thr	Val Ala
Glu	Glu Asp	Phe	Val 1060	Tyr Gln	Ile Met	Ala	Cys	Gln 1065 Glu	Gly Gln	Pro Lys	Leu Ser	Pro	Thr 1070 Val	Thr	Val Ala
Glu	Glu Asp	Phe Phe	Val 1060 Trp	Tyr Gln	Ile	Ala	Cys Trp 1080	Gln 1065 Glu	Gly	Pro	Leu Ser	Pro Thr 1085	Thr 1070 Val	Thr	Val Ala
Glu	Glu Asp	Phe Phe	Val 1060 Trp	Tyr Gln	Ile	Ala	Cys Trp 1080	Gln 1065 Glu	Gly	Pro	Leu Ser	Pro Thr 1085	Thr 1070 Val	Thr	Val Ala
Glu Gly Met	Glu Asp	Phe Phe 1075	Val 1060 Trp	Tyr Gln	Ile Met	Ala	Cys Trp 1080	Gln 1065 Glu	Gly	Pro Lys	Leu Ser	Pro Thr 1085	Thr 1070 Val	Thr	Val Ala
Glu Gly Met	Glu Asp Met	Phe Phe 1075	Val 1060 Trp	Tyr Gln	Ile Met	Ala	Cys Trp 1080	Gln 1065 Glu	Gly	Pro Lys	Leu Ser Lys	Pro Thr 1085	Thr 1070 Val	Thr	Val Ala
Glu Gly Met	Glu Asp Met	Phe Phe 1075	Val 1060 Trp Gln	Tyr Gln Glu	Ile Met	Ala Ile Glu 1095	Cys Trp 1080	Gln 1065 Glu Glu	Gly Gln Lys	Pro Lys	Leu Ser Lys	Pro Thr 1085 Cys	Thr 1070 Val Gln	Thr Lle	Val Ala Tyr
Glu Gly Met	Glu Asp Met 090	Phe Phe 1075 Thr	Val 1060 Trp	Tyr Gln Glu Leu	Ile Met Val	Ala Ile Glu 1095	Cys Trp 1080 Gly	Gln 1065 Glu Glu	Gly Gln Lys	Pro Lys Ile	Leu Ser Lys 100 Ser	Pro Thr 1085 Cys	Thr 1070 Val Gln	Thr Ile Arg	Val Ala Tyr

Leu Ala Leu Val Arg Met Gln Gln Leu Lys Gly Phe Val Val Arg Ala 1125 1130 1135

Met Thr Leu Glu Asp Ile Gln Thr Arg Glu Val Arg His Ile Ser His

1140 1145 1150

Leu Asn Phe Thr Ala Trp Pro Asp His Asp Thr Pro Ser Gln Pro Asp 1155 1160 1165

Asp Leu Leu Thr Phe Ile Ser Tyr Met Arg His Ile His Arg Ser Gly
1170 1175 1180

Pro Ile Ile Thr His Cys Ser Ala Gly Ile Gly Arg Ser Gly Thr Leu 1185 1190 1195 1200

11e Cys\_Ile Asp Val Val Leu Gly Leu Ile Ser Gln Asp Leu Asp Phe
1205 1210 1215

Val Gln Thr Glu Asp Gln Tyr Ile Phe Cys Tyr Gln Val Ile Leu Tyr
1235 1240 1245

Val Leu Thr Arg Leu Gln Ala Glu Glu Glu Gln Lys Gln Gln Pro Gln

1250 1255 1260

Leu Leu Lys
1265

<210> 57 <211> 551 <212> PRT

<400> 57

<213> Homo sapiens

Met Asn Glu Ser Pro Asp Pro Thr Asp Leu Ala Gly Val Ile Ile Glu

1 5 10 15

Leu Gly Pro Asn Asp Ser Pro Gln Thr Ser Glu Phe Lys Gly Ala Thr
20 25 30

Glu Glu Ala Pro Ala Lys Glu Ser Pro His Thr Ser Glu Phe Lys Gly
35 40 45

Ala Ala Arg Val Ser Pro Ile Ser Glu Ser Val Leu Ala Arg Leu Ser 50 55 60

Lys Phe Glu Val Glu Asp Ala Glu Asn Val Ala Ser Tyr Asp Ser Lys

Ile	Lys	Lys	Ile	Val 85	His	Ser	lle	Val	Ser 90	Ser	Phe	Ala	Phe	Gly 95	Leu
Phe	Gly	Val	Phe 100	Leu	Val	Leu	Leu	Asp 105	Val	Thr	Leu	Ile	Leu 110	Ala	Asp
Leu	Ile	Phe	Thr	Asp	Ser	Lys	Leu 120	Tyr	Ile	Pro	Leu	Glu 125	Tyr	Arg	Ser
Ile	Ser 130	Leu	Ala	Ile	Ala	Leu 135	Phe	Phe	Leu	Met	Asp 140	Val	Leu	Leu	Arg
Val 145	Phe	Val	Glu	Arg	Arg 150	Gln	Gln	Tyr	Phe	Ser 155	Asp	Leu	Phe	Asn	Ile 160
Leu	Asp	Thr	Ala	Ile 165	Ile	Val		Leu			Val				Tyr
Ile	Phe	Phe	Asp 180	He	Lys	Leu	Leu	Arg 185	Asn	Ile	Pro	Arg	Trp 190	Thr	His
Leu	Leu	Arg 195	Leu	Leu	Arg	Leu	Ile 200	Ile	Leu	Leu	Arg	Ile 205	Phe	His	Leu

Phe-His-Gln-Lys-Arg-Gln-Leu-Glu Lys-Leu-He-Arg-Arg-Arg-Val-Ser-

Glu Asn Lys Arg Arg Tyr Thr Arg Asp Gly Phe Asp Leu Asp Leu Thr Tyr Val Thr Glu Arg Ile Ile Ala Met Ser Phe Pro Ser Ser Gly Arg Gln Ser Phe Tyr Arg Asn Pro Ile Lys Glu Val Val Arg Phe Leu Asp Lys Lys His Arg Asn His Tyr Arg Val Tyr Asn Leu Cys Ser Glu Arg Ala Tyr Asp Pro Lys His Phe His Asn Arg Val Val Arg Ile Met Ile Asp Asp His Asn Val Pro Thr Leu His Gln Met Val Val Phe Thr Lys Glu Val Asn Glu Trp Met Ala Gln Asp Leu Glu Asn Ile Val Ala Ile 

His Cys Lys Gly Gly Thr Asp Arg Thr Gly Thr Met Val Cys Ala Phe

Leu	Ile	Ala	Ser	Glu	Ile	Cys	Ser	Thr	Ala	Lys	Glu	Ser	Leu	Tyr	Tyr
		355	,				360					365			
Phe	Gly	Glu	Arg	Arg	Thr	Asp	Lys	Thr	His	Ser	Glu	Lys	Phe	Gln	Gly
	370			į.		375					380	٠			
															•
Val	Glu	Thr	Pro	Ser	Gln	Lys	Arg	Tyr	Val	Ala	Tyr	Phe	Ala	Gln	Val
385					390				•	395					400
. *												,			
Lys	His	Leu	Tyr	Asn	Trp	Asn	Leu	Pro	Pro	Arg	Arg	Ile	Leu	Phe	Ile
				405					410					415	
														•	
Lys	His	Phe	Ile	Ile	Tyr	Ser	Ile	Pro	Arg	Tyr	Val	Arg	Asp	Leu	Lys
			420					425					430		-
		,	420					425					430		-
Ile	Gln	Ile		Met	Glu	Lys	Lys		Val	Phe	Ser	Thr		Ser	Leu
Ile	Gln	Ile 435		Met	Glu		Lys 440	Val			Ser		Ile	Ser	Leu
Ile	Gln			Met 	Glu			Val					Ile	Ser	Leu
		435	Glu _	- <del></del>	Leu	Asp	440	Val		\$ 		445	Ile		· · ·
		435	Glu _	- <del></del>	Leu		440	Val		\$ 		445	Ile		· · ·
	Lys	435	Glu _	- <del></del>	Leu	Asp	440	Val		\$ 	Asp	445	Ile		· · ·
Gly	Lys 450	435 Cys	Glu - Ser	Val	Leu	Asp 455	440 Asn	Val	Thr	Thr	Asp 460	445 Lys	Ile	Leu	Ile
Gly	Lys 450	435 Cys	Glu - Ser Asp	Val	Leu Pro	Asp 455	440 Asn	Val	Thr	Thr	Asp 460	445 Lys	Ile	Leu	Ile
Gly	Lys 450	435 Cys	Glu - Ser Asp	Val	Leu Pro	Asp 455	440 Asn	Val	Thr	Thr	Asp 460	445 Lys	Ile	Leu	Ile Phe
Gly Asp 465	Lys 450 Val	435 Cys Phe	Glu - Ser Asp	Val	Leu Pro	Asp 455 Pro	Asn Leu	Val Ile Tyr	Thr	Thr Asp 475	Asp 460 Val	Lys Lys	Ile Ile Val	Leu Gln	Ile Phe 480

Trp Leu His Thr Ser Phe 11e Glu Asn Asn Arg Leu Tyr Leu Pro Lys
500 505 510

Asn Glu Leu Asp Asn Leu His Lys Gln Lys Ala Arg Arg Ile Tyr Pro
515 520 525

Ser Asp Phe Ala Val Glu Ile Leu Phe Gly Glu Lys Met Thr Ser Ser 530 535 540

Asp Val Val Ala Gly Ser Asp 545 550

<210> 58

<211> 323

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 58

Met Ala Asp Leu Asp Lys Leu Asn Ile Asp Ser Ile Ile Gln Arg Leu

1 5 10 15

Leu Glu Val Arg Gly Ser Lys Pro Gly Lys Asn Val Gln Leu Gln Glu

20

25

sn	Glu	Ile	Arg	Gly	Leu	Cys	Leu	Lys	Ser.	Arg	Glu	lle	Phe	Leu	Ser	
		35	,				40					45				
		•														
ln	Pro	Ile	Leu	Leu	Glu	Leu	Glu	Ala	Pro	Leu	Lys	lle	Cys	Gly	Asp	
	50		•			55					60					
						•										
lle	His	Gly	Gln	Tyr	Tyr	Asp	Leu	Leu	Arg	Leu	Phe	Glu	Tyr	Gly	Gly	
65					.70					75					80	
	•					,										
Phe	Pro	Pro	Glu	Ser	Asn	Tyr	Leu	Phe	Leu	Gly	Asp	Tyr	Val	Asp	Arg	
				85					90					95		
Gly	Lys	Gln	Ser	Leu	Glu	Thr	Ile	Cys	Leu	Leu	Leu	Ala	Tyr	Lys	Ile	
			100				٠	105					110			
														٠		
Lys	Tyr	Pro	Glu	Asn	Phe	Phe	Leu	Leu	Arg	Gly	Asn	His	Glú	Cys	Ala	
		115			•		120					125				
			-		:	AII							··			
Ser	lle	Asn	Arg	Ile	Tyr	Gly	Phe	Tyr	Asp	Glu	Cys	Lys	Arg	Arg	Tyr	
	130			••		135					140	-		-	•	
										•						
Asn	Ile	Lys	Leu	Trp	Lys	Thr	Phe	Thr	Asp	Cys	Phe	Asn	Cys	Leu	Pro	
145					150					155					160	
			٠					·								
Ile	Ala	Ala	Ile	. Val	Asp	Glu	Ļys	Ile	Phe	Cys	Cys	His	Gly	Gly	Leu	
سني بدي				_165					170					175		

Ser	Pro	Asp	Leu 180	Gln	Ser	Met	Glu	Gln 185	Ile	Arg	Arg		Met 190	Arg	Pro
٠	٠														
Thr	Asp		Pro	Asp	Gln	Gly		Leu	Cys	Asp	Leu		Trp	Ser	Asp
		195			•		200					205			
Pro	Asp	Lys	Asp	Val	Leu	Gly	Trp	Gly	Glu	Asn	Asp	Arg	Gly	Val	Ser
•	210	. ~	,			215		:			220				
Phe	Thr	Phe	Gly	Ala	Glu	Val	Val	Ala	Lys	Phe	Leu	His	Lys	His	Asp
225					230	*				235					240
			,					٠							
Leu	Asp	Leu	Ile	Cys	Arg	Ala	His	Gln	Val	Val	Glu	Asp	Gly	Tyr	Glu
	•			245					250					255	
Phe	Phe	Ala	Lys	Arg	Gln	Leu	Val	Thr	Leu	Phe	Ser	Ala	Pro	Asn	Tyr
			260		-			265	-				270	. *	
Cys	Gly	Glu	Phe	Asp	Asn	Ala	Gly	Ala	Met	Met	-Ser	Va:1	Asp	Glu	Thr
		275					280			٠		285			
Leu	Met	Cys	Ser	Phe	Gln	Île	Leu	Lys	Pro	Ala	Glu	Lys	Lys	Lys	Pro
	290					295					300				
				•											

-Asn-Ala-Thr-Arg-Pro-Val-Thr-Pro-Pro-Arg-Gly-Met-Ile-Thr-Lys-Gln--

305

310

315

320

Ala Lys Lys

<210> 59

<211> 319

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 59

Asp Lys Leu Asn Ile Asp Ser Ile Ile Gln Arg Leu Leu Glu Val Arg

1

5

10

15

Gly Ser Lys Pro Gly Lys Asn Val Gln Leu Gln Glu Asn Glu Ile Arg

20

25

30

Gly Leu Cys Leu Lys Ser Arg Glu Ile Phe Leu Ser Gln Pro Ile Leu

35

40

45

Leu Glu Leu Glu Ala Pro Leu Lys Ile Cys Gly Asp Ile His Gly Gln

50

55

60

Tyr Tyr Asp Leu Leu Arg Leu Phe Glu Tyr Gly Gly Phe Pro Pro Glu

65-

70

-75

-80

## 262/268

Ser Asn Tyr Leu Phe Leu Gly Asp Tyr Val Asp Arg Gly Lys Gln Ser Leu Glu Thr Ile Cys Leu Leu Leu Ala Tyr Lys Ile Lys Tyr Pro Glu Asn Phe Phe Leu Leu Arg Gly Asn His Glu Cys Ala Ser Ile Asn Arg lle Tyr Gly Phe Tyr Asp Glu Cys Lys Arg Arg Tyr Asn Ile Lys Leu .140 Trp Lys Thr Phe Thr Asp Cys Phe Asn Cys Leu Pro Ile Ala Ala Ile Val Asp Glu Lys Ile Phe Cys Cys His Gly Gly Leu Ser Pro Asp Leu Gln Ser Met Glu Gln Ile Arg Arg Ile Met Arg Pro Thr Asp Val Pro Asp Gln Gly Leu Leu Cys Asp Leu Leu Trp Ser Asp Pro Asp Lys Asp

Val\_Leu\_Gly\_Trp\_Gly\_Glu\_Asn\_Asp\_Arg\_Gly\_Val\_Ser\_Phe\_Thr\_Phe\_Gly\_\_\_

210 215 220

Ala Glu Val Val Ala Lys Phe Leu His Lys His Asp Leu Asp Leu Ile
225 230 235 240

Cys Arg Ala His Gln Val Val Glu Asp Gly Tyr Glu Phe Phe Ala Lys
245 250 255

Arg Gln Leu Val Thr Leu Phe Ser Ala Pro Asn Tyr Cys Gly Glu Phe 260 265 270

Asp Asn Ala Gly Ala Met Met Ser Val Asp Glu Thr Leu Met Cys Ser 275 280 285

Phe Gln Ile Leu Lys Pro Ala Glu Lys Lys Lys Pro Asn Ala Thr Arg 290 295 300

Pro Val Thr Pro Pro Arg Gly Met Ile Thr Lys Gln Ala Lys Lys
305 310 315

<210> 60

<211> 309

<212> PRT

<213 > Homo sapiens

<400> 60

Met Asp Glu Lys Val Phe Thr Lys Glu Leu Asp Gln Trp Ile Glu Gln

1

5

10

15

Leu Asn Glu Cys Lys Gln Leu Ser Glu Ser Gln Val Lys Ser Leu Cys

20

25

30

Glu Lys Ala Lys Glu Ile Leu Thr Lys Glu Ser Asn Val Gln Glu Val

35

4(

45

Arg Cys Pro Val Thr Val Cys Gly Asp Val His Gly Gln Phe His Asp

50

55

60

Leu Met Glu Leu Phe Arg Ile Gly Gly Lys Ser Pro Asp Thr Asn Tyr

65

70

75

80

Leu Phe Met Gly Asp Tyr Val Asp Arg Gly Tyr Tyr Ser Val Glu Thr

.85 .. .

-90

95

Val Thr Leu Leu Val Ala Leu Lys Val Arg Tyr Arg Glu Arg Ile Thr

100

105

110

Ile Leu Arg Gly Asn His Glu Ser Arg Gln Ile Thr Gln Val Tyr Gly

115

120

125

Phe\_Tyr\_Asp\_Glu\_Cys\_Leu\_Arg\_Lys\_Tyr\_Gly\_Asn\_Ala\_Asn-Val\_Trp\_Lys\_\_\_\_\_

Tyr Phe Thr Asp Leu Phe Asp Tyr Leu Pro Leu Thr Ala Leu Val Asp Gly Gln Ile Phe Cys Leu His Gly Gly Leu Ser Pro Ser Ile Asp Thr Leu Asp His Ile Arg Ala Leu Asp Arg Leu Gln Glu Val Pro His Glu . 180 Gly Pro Met Cys Asp Leu Leu Trp Ser Asp Pro Asp Asp Arg Gly Gly Trp Gly Ile Ser Pro Arg Gly Ala Gly Tyr Thr Phe Gly Gln Asp Ile Ser Glu-Thr Phe Asn His Ala Asn Gly Leu Thr Leu Val Ser Arg Ala His Gln Leu Val Met Glu Gly Tyr Asn Trp Cys His Asp Arg Asn Val Val Thr Ile Phe Ser Ala Pro Asn Tyr Cys Tyr Arg Cys Gly Asn Gln 

Ala Ala Ile Met Glu Leu Asp Asp Thr Leu Lys Tyr Ser Phe Leu Gln
275 280 285

Phe Asp Pro Ala Pro Arg Arg Gly Glu Pro His Val Thr Arg Arg Thr
290 295 300

Pro Asp Tyr Phe Leu
305

<210> 61

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially

Synthesized Primer Sequence

<400> 61

tacggaagtg ttacttctgc

20

<210> 62

<211> 20

<212>-DNA-

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 62

tgtgggaggt tttttctcta

20

<210> 63

<211>\_17

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 63

gttttcccag tcacgac

17

<210> 64

<211> 17

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<400> 64

caggaaacag ctatgac

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP00/05060

A CLASS Int.	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1 <sup>7</sup> C12N 15/54, C12N 15/55, C12 C12N 1/19, C07K 16/40, G01	2N 9/12, C12N 9/16, C12N 5 LN 33/53, G01N 33/566	/10, Cl2N 1/21,
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification and IPC	
	S SEARCHED		
Int.	C12N 1/19, C07K 16/40, G01	2N 9/12, C12N 9/16, C12N 5 LN 33/53, G01N 33/566	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included	in the fields searched
, (1)			
Electronic d	ata base consulted during the international search (nam Bank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, SwissProt	ie of data base and, where practicable, sea	rch terms used)
Geire	ank/EMBL/DDbd/Genesed, swissfice	/PIR/Geneseq, Madding (51.	,
0		×00°	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
х	WO, 98/36054, A1 (AMRAD OPERATI	IONS PTY. LTD.),	1-2,4,6-11
	20 August, 1998 (20.08.98) & AU, 9859734, A	,	e 
/ P,X	SUZUKI Y. et al., "Statistica untranslated region of human m	RNA using "Oligo-Capped"	1-2,4,6-11
	cDNA libraries", Genomics (Mar pp.286-297	ch 2000) voi.64, No.3,	İ
	PP-1-0		· I
			l *
		•	l
	*		İ
*		• •	ı
			i
· ·		( <u> </u>	ی بید. د داشت د دستان از ا
			. <u></u>
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
	categories of cited documents:	"T" later document published after the inter priority date and not in conflict with th	
conside	ent defining the general state of the art which is not ared to be of particular relevance	understand the principle or theory under	erlying the invention
date	document but published on or after the international filing	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be consider	red to involve an inventive
cited to	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alone document of particular relevance; the c	laimed invention cannot be
	reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive step combined with one or more other such	documents, such
means "P" docume	ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed	combination being obvious to a person document member of the same patent f	
	actual completion of the international search october, 2000 (19.10.00)	Date of mailing of the international sear 31 October, 2000 (31	
	nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer	
-Prosincilo M		Telephone No	

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/05060

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:    Claims Nos:	Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)	
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:  2. Claims Nos.:     because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:  3. Claims Nos.:     because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).  Bor II Observations where unity of Invention is lacking (Continuation of Item 2 of first sheet)  This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:  The inventions as set forth in claims 1 to 111 are classified into 12 groups of inventions, i.e., inventions relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NOS : 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 and 21 (each corresponding to a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO: 24 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID No: 1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest   The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following re-	easons:
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:  2. Claims Nos.:     because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:  3. Claims Nos.:     because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).  Bor II Observations where unity of Invention is lacking (Continuation of Item 2 of first sheet)  This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:  The inventions as set forth in claims 1 to 111 are classified into 12 groups of inventions, i.e., inventions relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NOS : 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 and 21 (each corresponding to a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO: 24 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID No: 1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest   The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	•	
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:  2. Claims Nos:     because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:  3. Claims Nos:     because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).  Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)  This international Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follow:  The inventions as set forth in claims 1 to 11 are classified into 12 groups of inventions as set forth in claims 1 to 11 are classified into 12 groups of inventions, i.e., inventions relating to NNA containing the base sequences represented in SEQ ID NOS: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 and 21 (each corresponding to a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO: 24 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID No: 1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest   The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	1 Claims Nos:	
because they relate to pars of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:  3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).  Box II Observations where unity of inventions is lacking (Continuation of Item 2 of Girst sheet)  This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:  The inventions as set forth in claims 1 to 11 are classified into 12 groups of inventions, i.e., inventions relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO.24 (a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO.24 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search frees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:	
because they relate to pars of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:  3. Claims Nos:     because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).  Box II Observations where unity of inventions is lacking (Continuation of Item 2 of Iirst sheet)  This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:  The inventions as set forth in claims 1 to 11 are classified into 12 groups of inventions, i.e., inventions relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO.3 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO.3 4 (a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO.3 4 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest  The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.		
because they relate to pars of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:  3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).  Box II Observations where unity of inventions is lacking (Continuation of Item 2 of Girst sheet)  This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:  The inventions as set forth in claims 1 to 11 are classified into 12 groups of inventions, i.e., inventions relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO.24 (a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO.24 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search frees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.		
because they relate to pars of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:  3. Claims Nos:     because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).  Box II Observations where unity of inventions is lacking (Continuation of Item 2 of Iirst sheet)  This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:  The inventions as set forth in claims 1 to 11 are classified into 12 groups of inventions, i.e., inventions relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO.3 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO.3 4 (a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO.3 4 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest  The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	•	
because they relate to pars of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:  3. Claims Nos:     because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).  Box II Observations where unity of inventions is lacking (Continuation of Item 2 of Iirst sheet)  This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:  The inventions as set forth in claims 1 to 11 are classified into 12 groups of inventions, i.e., inventions relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO.3 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO.3 4 (a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO.3 4 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest  The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.		•
extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:  1. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).  Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of Item 2 of Itrst sheet)  This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:  The inventions as set forth in claims 1 to 11 are classified into 12 groups of inventions, i.e., inventions relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NOS 21, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 7, 19 and 21 (each corresponding to a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO 24 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report covers only those claims for which fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report covers only those claims for which fees were timely paid by the applicant this international search report covers only those claims for which fees were timely paid by the applicant of the claims of the payment of the payment of the payment of the payment of the payment of the payment of the payment of the payment of the payment of the payment of the payment of the payment of the payment of the	2. Claims Nos.:	
Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).    Bor II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of Item 2 of first sheet)   This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:   The inventions as set forth in claims 1 to 11 are classified into 12 groups of inventions, i.e., inventions relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NOS:1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 and 21 (each corresponding to a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO:24 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.	because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to s	uch an
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).  Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of Item 2 of first sheet)  This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:  The inventions as set forth in claims 1 to 11 are classified into 12 groups of inventions, i.e., inventions relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NOS:1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 and 21 (each corresponding to a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO:24 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  1. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  1. Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  1. Remark on Protest	CATCHI that no incuming an international society of contract or of op-	
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).  Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of Item 2 of first sheet)  This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:  The inventions as set forth in claims 1 to 11 are classified into 12 groups of inventions, i.e., inventions relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NOS:1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 and 21 (each corresponding to a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO:24 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  1. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  1. Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  1. Remark on Protest		
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).  Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of Item 2 of first sheet)  This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:  The inventions as set forth in claims 1 to 11 are classified into 12 groups of inventions, i.e., inventions relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NOS:1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 and 21 (each corresponding to a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO:24 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  1. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  1. Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  1. Remark on Protest		i
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).  Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of Item 2 of first sheet)  This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:  The inventions as set forth in claims 1 to 11 are classified into 12 groups of inventions, i.e., inventions relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NOS:1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 and 21 (each corresponding to a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO:24 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  1. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  1. Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  1. Remark on Protest		
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)  This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:  The inventions as set forth in claims 1 to 11 are classified into 12 groups of inventions, i.e., inventions relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NOS: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 and 21 (each corresponding to a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO: 24 (a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO: 24 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  1. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report covers only those claims for which fees were timely paid by the applicant to consequently, this international search report covers only those claims for which fees were timely paid by the applicant to consequently, this international search report covers only those claims for which fees were timely paid by the applicant to consequently, this international search report covers only the secuence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.	3. Claims Nos.:	
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:  The inventions as set forth in claims 1 to 11 are classified into 12 groups of inventions, i.e., inventions relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NOS: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 and 21 (each corresponding to a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO:24 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  1. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report covers only those claims for which fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report covers only those claims for which fees were timely paid by the applicant consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.	because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4	l(a).
The inventions as set forth in claims 1 to 11 are classified into 12 groups of inventions, i.e., inventions relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NOS: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 and 21 (each corresponding to a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO:24 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest  The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)	
of inventions, i.e., inventions relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NOS:1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 and 21 (each corresponding to a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO:24 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest    The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:	
of inventions, i.e., inventions relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NOS:1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 and 21 (each corresponding to a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO:24 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest    The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	The inventions as set forth in claims 1 to 11 are classified into 12 gro	ups
to a part of claims 1 and 2, 4, and 6 to 11) and an invention relating to DNA containing the base sequences represented in SEQ ID NO:24 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	of inventions, i.e., inventions relating to DNA containing the base sequen	ces
containing the base sequences represented in SEQ ID NO:24 (a part of claims 3, 5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest  The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	represented in SEQ ID NOS: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19 and 21 (each correspond	DNA
5, 6 to 9, and 11). These groups of inventions are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.  1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest	containing the base sequences represented in SEQ ID NO:24 (a part of claims	3,
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest	5 6 to 9 and 11). These groups of inventions are not considered as relat	ing
claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	to a group of inventions so linked as to form a single general inventive conce	pt.
claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.		
claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.		
claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.		
claims.  2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all se	archable
As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest   The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.		
As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest   The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.		
As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest  The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.		ayment
only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest   The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	of any additional fee	
only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:  No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest   The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search repo	rt covers
search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest   The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:	
search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest   The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.		
search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest   The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.		
search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest   The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.		
search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest   The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.		
search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest   The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.		į
search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest   The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.		
search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  Inventions relating to DNA containing the base sequence represented by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest   The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.		
by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.  Remark on Protest   The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:	
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	Inventions relating to DNA containing the base sequence represented	ŀ
	by SEQ ID NO:1 as set forth in claims 1 and 2, 4, and 6 to 11.	
No protest accompanied the payment of additional search fees.	Remark on Protest	
	No protest accompanied the payment of additional search fees.	

#### 国際調査報告

#### A. 発明の風する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl' C12N 15/54, C12N 15/55, C12N 9/12, C12N 9/16, C12N 5/10, C12N 1/21, C12N 1/19, C07K 16/40, G01N 33/53, G01N 33/566

#### B. 調査を行った分野

### 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1' C12N 15/54, C12N 15/55, C12N 9/12, C12N 9/16, C12N 5/10, C12N 1/21, C12N 1/19, C07K 16/40, G01N 33/53, G01N 33/566

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

### 国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

 ${\tt GenBank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, SwissProt/PIR/GeneSeq, MEDLINE (STN)}$ 

引用文献の カテゴリー*	らと認められる文献 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	WO, 98/36054, A1 (AMRAD OPERATIONS PTY. LTD.) 20.8月.1998 (20.08.98) & AU, 9859734, A	1-2, 4, 6-11
Р, Х	SUZUKI, Y. et al. "Statistical analysis of the 5'untranslated region of human mRNA using "Oligo-Capped" cDNA libraries", Genomics (2000. Mar.) Vol. 64, No. 3, p. 286-297	1-2, 4, 6-11
•		. 01

□ C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

#### \* - 引用文献のカテゴリー....

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に督及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「丁」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当案者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

第1欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
第1編 開来の報告の 前の間至 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。
1.   請求の範囲 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
2.
3. □ 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
請求の範囲1-11に記載された発明は、配列番号1、3、5、7、9、11、13、1 5、17、19、21に記載の塩基配列を含むDNAに係る発明群(それぞれ請求の範囲1 -2、4、6-11の一部)、配列番号24に記載の塩基配列を含むDNAに係る発明(請 求の範囲3、5及び請求の範囲6-9、11の一部)の12の発明群に区分され、当該発明 群が単一の一般的発明概念を形成するように連関している一群の発明であるとは認められな い。
1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2. □ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 - 加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. × 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
請求の範囲1-2、4、6-11の配列番号1に記載の塩基配列を含むDNAに係る発明
追加調査手数料の異 <b>茂の申立てに関する注意</b> □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異職申立てがあった。
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

様式PCT/ISA/210 (第1ページの続葉(1)) (1998年7月)